(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- (45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 02.04.2003 Patentblatt 2003/14
- (51) Int Cl.⁷: **C12N 15/11**, C07K 14/715, C07K 16/28, A61K 38/17, A61K 39/395

- (21) Anmeldenummer: 99100703.0
- (22) Anmeldetag: 31.08.1990
- (54) TFN-bindende Proteine

TNF-binding proteins

Protéines liant le TNF

- (84) Benannte Vertragsstaaten:

 AT BE CH DE DK FR GB IT LI NL
- (30) Priorität: 12.09.1989 CH 331989 08.03.1990 CH 74690 20.04.1990 CH 134790
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 01.09.1999 Patentblatt 1999/35
- (60) Teilanmeldung: 01108117.1 / 1 132 471
- (62) Dokumentnummer(n) der früheren Anmeldung(en) nach Art. 76 EPÜ: 90116707.2 / 0 417 563
- (73) Patentinhaber: F. HOFFMANN-LA ROCHE AG 4070 Basel (CH)
- (72) Erfinder:
 - Brockhaus, Manfred, Dr. 4126 Bettingen (CH)
 - Dembic, Zlatko, Dr. 4053 Basel (CH)
 - Gentz, Reiner, Dr. Rockville, MD 20850-3338 (US)
 - Lesslauer, Werner, Dr. 4059 Basel (CH)
 - Lötscher, Hansruedi, Dr. 4313 Möhlin (CH)
 - Schlaeger, Ernst-Jürgen, Dr. 7859 Efringen-Kirchen (DE)

(74) Vertreter: Keller, Günter, Dr. et al Lederer & Keller Patentanwälte Prinzregentenstrasse 16 80538 München (DE)

(56) Entgegenhaltungen:

EP-A- 0 308 378 EP-A- 0 418 014 EP-A- 0 393 438 WO-A-90/13575

GB-A- 2 218 101

- H ENGELMANN ET AL.: "A tumor necrosis factor-binding protein purified to homogeneity from human urine protects cells from tumor necrosis factor toxicity" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY., Bd. 264, Nr. 20, 15. Juli 1989 (1989-07-15), Seiten 11974-11980, XP000673303 MD US
- P W GRAY ET AL.: "Cloning of tumor necrosis factor (TNF) receptor DNA and expression of recombinant soluble TNF-binding protein" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA., Bd. 87, Nr. 19, Oktober 1990 (1990-10), Seiten 7380-7384, XP000160072 WASHINGTON US
- H ENGELMANN ET AL.: "Two tumor-necrosis factor-binding proteins purified from human urine" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY., Bd. 265, Nr. 3, 25. Januar 1990 (1990-01-25), Seiten 1531-1536, XP000673304 MD US
- H LOETSCHER ET AL.: "Molecular cloning and expression of the human 55kD tumor necrosis factor receptor" CELL, Bd. 61, Nr. 2, 20. April 1990 (1990-04-20), Seiten 351-359, XP002063265 NA US

P 0 939 121 B1

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

- T J SCHALL ET AL.: "Molecular cloning and expression of a receptor for human tumor necrosis factor" CELL, Bd. 61, Nr. 2, 20. April 1990 (1990-04-20), Selten 361-370, XP002063264 NA US
- R A HELLER ET AL.: "Complementary DNA cloning of a receptor for tumor necrosis factor and demonstration of a shed formof the receptor" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA., Bd. 87, Nr. 16, August 1990 (1990-08), Seiten 6151-6155, XP000578388 WASHINGTON US
- C A SMITH ET AL.: "A receptor for tumor necrosis factor defines an unusual family of cellular and viral proteins" SCIENCE., Bd. 248, 25. Mai 1990 (1990-05-25), Seiten 1019-1023, XP002107350 LANCASTER, PA US
- P SECKINGER ET AL.: "Tumor necrosis factor inhibitor; purification, NH2-terminal amino acid sequence and evidence for antiinflammatory and immunomodulatory activities" EUR. J. IMMUNOLOGY, Bd. 20, 1990, Seiten 1167-1174, XP000283155
- BIOLOGICAL ABSTRACTS, vol. 88, no. 12, 1988
 Philadelphia, PA, US; abstract no. 130862, D
 NOVICK ET AL.: "Soluble cytokine receptors are
 present in normal human urine" XP002107360 &
 J. EXP. MED., Bd. 170, Nr. 4, 1988, Seiten
 1409-1414,

- P SECKINGER ET AL.: "Purification and biologic characterization of a specific tumor necrosis factor alpha inhibitor" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY., Bd. 264, Nr. 20, 15. Juli 1989 (1989-07-15), Seiten 22966-11973, XP000673302 MD US
- T J EVANS ET AL.: "Protective effect of 55, but not 75-kD soluble tumor necrosis factor receptor-immunoglobulin G fusion proteins in an animal model of Gram-negative sepsis " JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, Bd. 180, Dezember 1994 (1994-12), Seiten 1 73-2179, XP000615869 TOKYO, JP ISSN: 0022-1007
- J EXP MED Bd. 174, 1991, Seiten 1483 1489
- DNA CELL BIOL Juni 1990, Seiten 347 353
- NATURE Bd. 344, April 1990, Selten 667 670

Bemerkungen:

Die Akte enthält technische Angaben, die nach dem Eingang der Anmeldung eingereicht wurden und die nicht in dieser Patentschrift enthalten sind.

Beschreibung

[0001] Tumor Nekrosis Faktor α (TNF α , auch Cachectin), auf Grund seiner haemorragisch-nekrotisierenden Wirkung auf bestimmte Tumoren entdeckt, und Lymphotoxin (TNF β) sind zwei nahe verwandte Peptidfaktoren [3] aus der Klasse der Lymphokine/Cytokine, die im folgenden beide als TNF bezeichnet werden [siehe Uebersichtsarbeiten 2 und 3]. TNF verfügt über ein breites zelluläres Wirkungsspektrum. Beispielsweise besitzt TNF inhibierende oder cytotoxische Wirkung auf eine Reihe von Tumorzelllinien [2,3], stimuliert die Proliferation von Fibroblasten und die phagozytierende/ cytotoxische Aktivität von myeloischen Zellen [4,5,6], induziert Adhäsionsmoleküle in Endothelzellen oder übt eine inhibierende Wirkung auf Endothel aus [7,8,9,10], inhibiert die Synthese von spezifischen Enzymen in Adipozyten [11] und induziert die Expression von Histokompatibilitätsantigenen [12]. Manche dieser TNF-Wirkungen werden über eine Induktion von anderen Faktoren oder durch synergistische Effekte mit anderen Faktoren, wie beispielsweise Interferonen oder Interleukinen erzielt [13-16].

[0002] TNF ist bei einer Reihe von pathologischen Zuständen, beispielsweise Schockzuständen bei Meningococcen-Sepsis [17], bei der Entwicklung von Autoimmun-Glomerulonephritis bei Mäusen [18] oder bei cerebraler Malaria bei Mäusen [19] und beim Menschen [41] involviert. Ganz allgemein scheinen die toxischen Wirkungen von Endotoxin durch TNF vermittelt zu sein [20]. Weiterhin kann TNF wie Interleukin-1 Fieber auslösen [39]. Auf Grund der pleiotropen funktionellen Eigenschaften von TNF kann man annehmen, dass TNF in Wechselwirkung mit anderen Cytokinen bei einer ganzen Reihe weiterer pathologischer Zustände als Mediator von Immunantwort, Entzündung oder anderen Pro-

[0003] Diese biologischen Effekte werden durch TNF über spezifische Rezeptoren vermittelt, wobei nach heutigem Wissensstand sowohl TNF α wie TNF β an die gleichen Rezeptoren binden [21]. Verschiedene Zelltypen unterscheiden sich in der Anzahl von TNF-Rezeptoren [22,23,24]. Solche ganz allgemein gesprochen TNF-bindenden Proteine (TNF-BP) wurden durch kovalente Bindung an radioaktiv markiertes TNF nachgewiesen [24-29], wobei die folgenden scheinbaren Molekulargewichte der erhaltenen TNF/TNF-BP-Komplexe ermittelt wurden: 95/100 kD und 75 kD [24], 95 kD und 75 kD [25], 138 kD, 90 kD, 75 kD und 54 kD [26], 100±5 kD [27], 97 kD und 70 kD [28] und 145 kD [29]. Mittels anti-TNF-Antikörper-Immunoaffinitätschromatographie und präparativer SDS-Polyacrylamidgelelektrophorese (SDS-PAGE) konnte ein solcher TNF/TNF-BP-Komplex isoliert werden [27]. Die reduktive Spaltung dieses Komplexes und anschliessende SDS-PAGE-Analyse ergab mehrere Banden, die allerdings nicht auf TNF-Bindeaktivität getestet wurden. Da die spezifischen Bedingungen, die zu der Spaltung des Komplexes verwendet werden müssen, zur Inaktivierung des Bindeproteins führen [31], ist letzteres auch nicht möglich gewesen. Die Anreicherung von löslichen TNF-BP aus dem humanen Serum oder Urin mittels Ionenaustauscher-Chromatographie und Gelfiltration (Molekulargewichte im Bereich von 50 kD) wurde von Olsson et al. beschrieben [30].

[0004] Brockhaus et al. [32] erhielten durch TNFα-Ligandenaffinitätschromatographie und HPLC aus Membranextrakten von HL60-Zellen eine angereicherte TNF-BP-Präparation, die wiederum als Antigenpräparation zur Herstellung von monoklonalen Antikörpern gegen TNF-BP verwendet wurde. Unter Verwendung eines solchen immobilisierten Antikörpers (Immunaffinitätschromatographie) wurde mittels $\mathsf{TNF}\alpha\text{-Ligandenaffinitätschromatographie}$ und HPLC von Loetscher und Brockhaus [31] aus einem Extrakt von humaner Placenta eine angereicherte Präparation von TNF-BP erhalten, die in der SDS-PAGE-Analyse eine starke breite Bande bei 35 kD, eine schwache Bande bei etwa 40 kD und eine sehr schwache Bande im Bereich zwischen 55 kD und 60 kD ergab. Im übrigen zeigte das Gel im Bereich von 33 kD bis 40 kD einen Proteinhintergrundschmier. Die Bedeutung der so erhaltenen Proteinbanden war jedoch im Hinblick auf die Heterogenität des verwendeten Ausgangsmaterials (Placenta-Gewebe; vereinigtes Material aus meh-

[0005] Die Sequenz eines Rezeptors für TNF α ist in Figur 3 der Publikation von Smith et al (Science Vol 248 (1990)

[0006] Das Umfeld der vorliegenden Erfindung betrifft nichtlösliche Proteine, d.h. beispielsweise Membranproteine bzw. sogenannte Rezeptoren, und lösliche oder nichtlösliche Fragmente davon, die TNF binden (TNF-BP), in homogener Form, sowie deren physiologisch verträgliche Salze, ebenso Proteine, die gemäss SDS-PAGE unter nicht reduzierenden Bedingungen durch scheinbare Molekulargewichte von etwa 55 kD, 51 kD, 38 kD, 36 kD und 34 kD bzw. 75 kD und 65 kD charakterisiert sind, insbesonders solche mit etwa 55 kD und 75 kD; weiterhin solche Proteine, die durch wenigstens eine der folgenden Aminosäureteilsequenzen gekennzeichnet sind:

- Leu-Val-Pro-His-Leu-Gly-Asp-Arg-Glu-Lys-Arg-Asp-Ser-Val-Cys-Pro-Gln-Gly-Lys-Tyr-Ile-His-Pro-Gln-Gly-Ile-His-Pro-Gln-Gly-Ile-His-Pro-Gln-Gly-Ile-His-Pro-Gln-Gly-Ile-His-Pro-Gly-Il (IA)
- (iB) Ser-Thr-Pco-Glu-Lys-Glu-Gly-Glu-Leu-Glu-Gly-Thr-Thr-Thr-Lys
- (IIA) Ser-Gin-Leu-Glu-Thr-Pro-Glu-Thr-Leu-Leu-Gly-Ser-Thr-Glu-Glu-Lys-Pro-Leu
- (IIB) Val-Phe-Cys-Thr

50

55

- (IIC) Asn-Gin-Pro-Gin-Ala-Pro-Gly-Val-Glu-Ala-Ser-Gly-Ala-Gly-Glu-Ala
- (IID) Leu-Pro-Ala-Gln-Val-Ala-Phe-X-Pro-Tyr-Ala-Pro-Glu-Pro-Gly-Ser-Thr-Cys

- (IIE) Ile-X-Pro-Gly-Phe-Gly-Val-Ala-Tyr-Pro-Ala-Leu-Glu
- (IIF) Leu-Cys-Ala-Pro

5

- (IIG) Val-Pro-His-Leu-Pro-Ala-Asp
- (IIH) Gly-Ser-Gln-Gly-Pro-Glu-Gln-Gln-X-X-Leu-lle-X-Ala-Pro

wobei X für einen Aminosäurerest steht, der nicht eindeutig bestimmt werden konnte.

[0007] Im Stand der Technik sind bereits TNF-BP durch eine N-terminale Teilsequenz charakterisiert worden [Europäische Patentanmeldung mit der Publikations-Nr. 308 378], wobei sich diese Sequenz von der erfindungsgemässen N-terminalen Teilsequenz gemäss Formel (IA) unterscheidet. Im übrigen handelt es sich aber bei den im Stand der Technik beschriebenen TNF-Bindeproteinen um aus dem Urin isolierte. lösliche, d.h. nicht membrangebundene, TNF-BP und nicht um membrangebundene, d.h. unlösliche, TNF-BP.

[0008] Der Gegenstand der Erfindung ist durch die Ansprüche näher definiert.

[0009] Gegenstand der vorliegenden Anmeldung sind auch Verfahren zur Isolierung der erfindungsgemässen TNF-BP. Diese Verfahren sind dadurch charakterisiert, dass man im wesentlichen die folgenden Reinigungsschritte nacheinander ausführt: Herstellung eines Zell- oder Gewebeextraktes, Immunaffinitätschromatographie und/oder einoder mehrfache Ligandenaffinitätschromatographie, hochauflösende Flüssigkeitschromatographie (HPLC) und präparative SDS-Polyacrylamidgelelektrophorese (SDS-PAGE). Die Kombination der aus dem Stand der Technik bekannten einzelnen Reinigungsschritte ist für den Erfolg des erfindungsgemässen Verfahrens essentiell, wobei einzelne Schritte im Rahmen der zu lösenden Aufgabe modifiziert und verbessert wurden. So wurde beispielsweise der ursprünglich für die Anreicherung von TNF-BP aus humaner Placenta [31] verwendete kombinierte Immunaffinitätschromatographie/TNFα-Ligandenaffinitätschroma tographie-Schritt dadurch abgeändert, dass eine BSA-Sephacose 4B-Vorsäule verwendet wurde. Diese Vorsäule wurde zum Auftrag des Zell- oder Membranextraktes in Reihe mit der Immunaffinitätssäule und gefolgt von der Ligandenaffinitätssäule geschaltet. Nach Auftrag des Extraktes wurden die beiden zuletztgenannten Säulen abgekoppelt, jede für sich eluiert und die TNF-BP-aktiven Fraktionen wurden nochmals über eine Ligandenaffinitätssäule gereinigt. Erfindungswesentlich für die Durchführung des Umkehrphasen-HPLC-Schrittes ist die Verwendung eines Detergens-haltigen Lösungsmittelgemisches.

[0010] Offenbart wird auch ein technisches Verfahren zum Erzielen hoher Zelldichten von Säugerzellen, aus denen TNF-BP isoliert werden können. Ein solches Verfahren zeichnet sich dadurch aus, dass ein Medium, welches für die spezifischen Wachstumserfordernisse der verwendeten Zelllinie entwickelt wurde, in Verbindung mit einer wie z.B. im Detail in Beispiel 2 beschriebenen Perfusionsapparatur verwendet wird. Mittels eines solchen Verfahrens lassen sich beispielsweise für HL-60-Zellen bis zu mehr als 20-fach höhere Zelldichten als üblich erzielen.

[0011] Das heisst, dass von der vorliegenden Erfindung auch allelische Varianten, umfasst sind.

[0012] Als Referenz sind solche DNA-Sequenzen offenbart, welche für ein solches Protein mit einem scheinbaren Molekulargewicht von etwa 55 kD kodieren, wie die in Abbildung 1 dargestellte Sequenz. wie Sequenzen, die für nichtlösliche wie lösliche Fragmente von solchen Proteinen kodieren. Eine DNA-Sequenz, die beispielsweise für ein solches nichtlösliches Protein-Fragment kodiert, reicht von Nukleotid -185 bis 1122 der in Abbildung 1 gezeigten Sequenz. DNA-Sequenzen, die für lösliche Protein-Fragmente kodieren, sind beispielsweise solche, die von Nukleotid -185 bis 633 bzw. von Nukleotid -14 bis 633 der in Abbildung 1 gezeigten Sequenz reichen. Bevorzugt sind DNA-Sequenzen, die für ein Protein von etwa 75/65 kD kodieren, wobei solche, die die in Figur 4 dargestellte partielle cD-NA-Sequenzen enthalten, bevorzugt sind. Besonders bevorzugte DNA-Sequenzen sind in diesem Fall die Sequenzen des offenen Leserasters von Nukleotid 2 bis 1'177. Die Peptide IIA, IIC, IIE, IIF, IIG und IIH werden von der partiellen cDNA-Sequenz in Figur 4 kodiert, wobei die geringfügigen Abweichungen der experimentell bestimmten Aminosäuresequenzen von der von der cDNA abgeleiteten Sequenz mit höchster Wahrscheinlichkeit auf der geringeren Auflösung der Gasphasen-Sequenzierung beruhen. Bevorzugt sind auch DNA-Sequenzen, die für nichtlösliche wie lösliche Fragmente von TNF-bindenden Proteinen mit einem scheinbaren Molekulargewicht von 75 kD/65 kD kodieren. DNA-Sequenzen für solche löslichen Fragmente können auf Grund der Hydrophilieprofile der von den für solche nichtlöslichen TNF-BP kodierenden Nukleinsäuresequenzen abgeleiteten Aminosäuresequenzen bestimmt werden.

[0013] Die Erfindung betrifft DNA-Sequenzen, die eine Kombination aus zwei Teil-DNA-Sequenzen umfassen, wobei die eine Teilsequenz für solche löslichen Fragmente von nichtlöslichen Proteinen, die TNF binden kodiert (s.o.) und die andere Teil-Sequenz, für alle Domänen ausser der ersten Domäne der konstanten Region der schweren Kette von

[0014] Die vorliegende Erfindung betrifft natürlich auch die von solchen DNA-Sequenzen kodierten rekombinanten Proteine. Selbstverständlich sind dabei auch solche Proteine umfasst, in deren Aminosäuresequenzen, beispielsweise mittels gezielter Mutagenese, Aminosäuren so ausgetauscht worden sind, dass dadurch die Aktivität der TNF-BP oder deren Fragmente, nämlich die Bindung von TNF oder die Wechselwirkung mit anderen, an der Signalübertragung beteiligten Membrankomponenten, in einer gewünschten Art verändert oder erhalten wurden. Aminosäureaustausche in Proteinen und Peptiden, die im allgemeinen die Aktivität solcher Moleküle nicht verändern, sind im Stand der Technik bekannt und beispielsweise von H. Neurath und R.L. Hill in "The Proteins" (Academic Press, New York, 1979, siehe

besonders Figur 6, Seite 14) beschrieben. Die am häufigsten vorkommenden Austausche sind: Ala/Ser, Val/Ile, Asp/Glu, Thr/Ser, Ala/Gly, Ala/Thr, Ser/Asn, Ala/Val, Ser/Gly, Tyr/Phe, Ala/Pro, Lys/Arg, Asp/Asn, Leu/Ile, Leu/Val, Ala/Glu, Asp/Gly, sowie solche in umgekehrter Weise. Die vorliegende Erfindung betrifft ferner Vektoren, die erfindungsgemässe DNA-Sequenzen enthalten und zur Transformation von geeigneten pro- wie eukaryotischen Wirtssystemen geeignet sind, wobei solche Vektoren bevorzugt sind, deren Verwendung zur Expression der von den erfindungsgemässen DNA-Sequenzen kodierten Proteine führt. Schliesslich betrifft die vorliegende Erfindung auch noch mit solchen Vektoren transformierte pro- wie eukaryotische Wirtssysteme, wie Verfahren zur Herstellung von erfindungsgemässen rekombinanten Verbindungen durch Kultivierung solcher Wirtssysteme und anschliessende Isolierung dieser Verbindungen aus den Wirtssystemen selbst oder deren Kulturüberständen.

[0015] Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch pharmazeutische Präparate, die wenigstens eines dieser TNF-BP oder Fragmente davon, gewünschtenfalls in Verbindung mit weiteren pharmazeutisch wirksamen Substanzen und/oder nicht-toxischen, inerten, therapeutisch verträglichen Trägermaterialien enthalten.

[0016] Die vorliegende Erfindung betrifft schliesslich die Verwendung solcher TNF-BP einerseits zur Herstellung pharmazeutischer Präparate bzw. andererseits zur Behandlung von Krankheiten, bevorzugt solchen, in deren Verlauf TNF involviert ist

[0017] Ausgangsmaterial für die erfindungsgemässen TNF-BP sind ganz allgemein Zellen, die solche TNF-BP in membrangebundener Form enthalten und die dem Fachmann ohne Beschränkungen allgemein zugänglich sind, wie beispielsweise HL60- [ATCC Nr. CCL 240], U 937- [ATCC Nr. CRL 1593], SW 480- [ATCC Nr. CCL 228] und HEp2-Zellen [ATCC Nr. CCL 23]. Diese Zellen können nach bekannten Methoden des Standes der Technik [40] oder zum Erzielen hoher Zelldichten nach dem bereits allgemein und im Detail für HL60-Zellen in Beispiel 2 beschriebenen Verfahren kultiviert werden. TNF-BP können dann nach bekannten Methoden des Standes der Technik mittels geeigneter Detergenzien, beispielsweise Triton X-114. 1-0-n-Octyl-β-D-glucopyranosid (Octylglucosid), oder 3-[(3-Cholylamidopropyl)-dimethylammonio]-1-propansulfonat (CHAPS), im besonderen mittels Triton X-100, aus den aus dem Medium abzentrifugierten und gewaschenen Zellen extrahiert werden. Zum Nachweis solcher TNF-BP können die üblicherweise verwendetenNachweismethodenfürTNF-BP, beispielsweise eine Polyäthylenglykol-induzierte Fällung des ¹²⁵I-TNF/TNF-BP-Komplexes [27], im besonderen Filterbindungstests mit radioaktiv markiertem TNF gemäss Beispiel 1, verwendet werden. Zur Gewinnung der erfindungsgemässen TNF-BP können die generell zur Reinigung von Proteinen, insbesondere von Membranproteinen, verwendeten Methoden des Standes der Technik, wie beispielsweise lonenaustausch-Chromatographie, Gelfiltration, Affinitätschromatographie, HPLC und SDS-PAGE verwendet werden. Besonders bevorzugte Methoden zur Herstellung erfindungsgemässer TNF-BP sind Affinitätschromatographie, insbesondere mit TNF-lpha als an die Festphase gebundenen Liganden und Immunaffinitätschromatographie, HPLC und SDS-PAGE. Die Elution von mittels SDS-PAGE aufgetrennten TNF-BP Banden kann nach bekannten Methoden der Proteinchemie erfolgen, beispielsweise mittels Elektroelution nach Hunkapiller et al. [34], wobei nach heutigem Stand des Wissens die dort angegebenen Elektro-Dialysezeiten generell zu verdoppeln sind. Danach noch verbleibende Spuren von SDS können dann gemäss Bosserhoff et al. [50] entfernt werden.

25

30

[0018] Die so gereinigten TNF-BP können mittels der im Stand der Technik bekannten Methoden der Peptidchemie, wie beispielsweise N-terminale Aminosäuresequenzierung oder enzymatische wie chemische Peptidspaltung charakterisiert werden. Durch enzymatische oder chemische Spaltung erhaltene Fragmente können nach gängigen Methoden, wie beispielsweise HPLC, aufgetrennt und selbst wieder N-terminal sequenziert werden. Solche Fragmente, die selbst noch TNF binden, können mittels der obengenannten Nachweismethoden für TNF-BP identifiziert werden.

[0019] Ausgehend von der so erhältlichen Aminosäuresequenzinformation oder den in Figur 1 wie Figur 4 dargestellten DNA- wie Aminosäuresequenzen können unter Beachtung der Degeneration des genetischen Codes nach im Stand der Technik bekannten Methoden geeignete oligonukleotide hergestellt werden [51]. Mittels dieser können dann wiederum nach bekannten Methoden der Molekularbiologie [42,43] cDNA- oder genomische DNA-Banken nach Klonen, die für TNF-BP kodierende Nukleinsäuresequenzen enthalten, abgesucht werden. Ausserdem können mittels der Polymerase-Kettenreaktion (PCR) [49] cDNA-Fragmente kloniert werden, indem von zwei auseinanderliegenden, relativ kurzen Abschnitten der Aminosäuresequenz unter Beachtung des genetischen Codes vollständig degenerierte und in ihrer Komplementarität geeignete Oligonucleotide als "Primer" eingesetzt werden, wodurch das zwischen diesen beiden Sequenzen liegende Fragment amplifiziert und identifiziert werden kann. Die Bestimmung der Nukleotidsequenz eines derartigen Fragmentes ermöglicht eine unabhängige Bestimmung der Aminosäure-Sequenz des Proteinfragments, für das es kodiert. Die mittels der PCR erhältlichen cDNA-Fragmente können ebenfalls, wie bereits für die Oligonukleotide selbst beschrieben, nach bekannten Methoden zum Aufsuchen von für TNF-BP kodierende Nukleinsäuresequenzen enthaltenden Klonen aus cDNA- bzw. genomische DNA-Banken verwendet werden. Solche Nukleinsäuresequenzen können dann nach bekannten Methoden sequenziert werden [42]. Aufgrund der so bestimmten wie der für bestimmte Rezeptoren bereits bekannten Sequenzen, können solche Teilsequenzen, die für lösliche TNF-BP-Fragmente kodieren, bestimmt und mittels bekannter Methoden aus der Gesamtsequenz herausgeschnitten

[0020] Die gesamte Sequenz oder solche Teilsequenzen können dann mittels bekannter Methoden in im Stand der

Technik beschriebene Vektoren zu deren Vervielfältigung wie Expression in Prokaryoten integriert werden [42]. Geeignete prokaryotische Wirtsorganismen stellen beispielsweise gram-negative wie gram-positive Bakterien, wie beispielsweise E. coli Stämme, wie E. coli HB 101 [ATCC Nr. 33 694] oder E. coli W3110 [ATCC Nr. 27 325] oder B. subtilis Stämme dar.

[0021] Weiterhin können erfindungsgemässe Nukleinsäuresequenzen, die für TNF-BP sowie für TNF-BP-Fragmente kodieren, in geeignete Vektoren zur Vermehrung wie Expression in eukaryotischen Wirtszellen, wie beispielsweise Hefe, Insekten- und Säugerzellen, mittels bekannter Methoden integriert werden. Expression solcher Sequenzen erfolgt bevorzugt in Säuger- wie Insektenzellen.

[0022] Ein typischer Expressionsvektor für Säugerzellen enthält ein effizientes Promotorelement, um eine gute Transkriptionsrate zu erzielen, die zu exprimierende DNA-Sequenz und Signale für eine effiziente Termination und Polyadenylierung des Transkripts. Weitere Elemente, die verwendet werden können, sind "Enhancer", welche zu nochmals verstärkter Transkription führen und Sequenzen, welche z.B. eine längere Halbwertszeit der mRNA bewirken können. Zur Expression von Nukleinsäuresequenzen, denen das endogene für ein Signalpeptid kodierende Sequenzstück fehlt, können Vektoren verwendet werden, die solche geeignete Sequenzen, die für Signalpeptide von anderen bekannten Proteinen kodieren, enthalten. Siehe beispielsweise der von Cullen, B.R. in Cell 46, 973-982 (1986) beschriebene Vektor pLJ268 oder auch bei Sharma, S. et al. in "Current Communications in Molecular Biology", edt. by Gething, M. J., Cold Spring Harbor Lab. (1985), Seiten 73-78.

[0023] Die meisten Vektoren, die für eine transiente Expression einer bestimmten DNA-Sequenz in Säugerzellen verwendet werden, enthalten den Replikationsursprung des SV40 Virus. In Zellen, die das T-Antigen des Virus exprimieren, (z.B. COS-Zellen), werden diese Vektoren stark vermehrt. Eine vorübergehende Expression ist aber nicht auf COS-Zellen beschränkt. Im Prinzip kann jede transfektierbare Säugerzelllinie hierfür verwendet werden. Signale, die eine starke Transkription bewirken können, sind z.B. die frühen und späten Promotoren von SV40, der Promoter und Enhancer des "major immediate-early" Gens des HCMV (humaner Cytomegalovirus), die LTRs ("long terminal repeats") von Retroviren, wie beispielsweise RSV, HIV und MMTV. Es können aber auch Signale von zellulären Genen, wie z.B. die Promotoren des Aktin- und Collagenase-Gens, verwendet werden.

[0024] Alternativ können aber auch stabile Zelllinien, die die spezifische DNA-Sequenz im Genom (Chromosom) integriert haben, erhalten werden. Hierzu wird die DNA-Sequenz zusammen mit einem selektierbaren Marker, z.B. Neomycin, Hygromycin, Dihydrofolat-Reduktase (dhfr) oder Hypoxanthin-Guanin-Phosphoribosyltransferase (hgpt) kotransfektiert. Die stabil ins Chromosom eingebaute DNA-Sequenz kann auch noch stark vermehrt werden. Ein geleigneter Selektionsmarker hierfür ist beispielsweise die Dihydrofolat-Reduktase (dhfr). Säugerzellen (z.B. CHO-Zelen), welche kein intaktes dhfr-Gen enthalten, werden hierbei nach erfolgter Transfektion mit steigenden Mengen von Methotrexat inkubiert. Auf diese Weise können Zelllinien erhalten werden, welche mehr als tausend Kopien der gewünschten DNA-Sequenz enthalten.

[0025] Säugerzellen, welche für die Expression verwendet werden können, sind z.B. Zellen der menschlichen Zelllinien Hela [ATCC CCL2] und 293 [ATCC CRL 1573], sowie 3T3- [ATCC CCL 163] und L-Zellen, z.B. [ATCC CCL 149], (CHO)-Zellen [ATCC CCL 61], BHK [ATCC CCL 10]-Zellen sowie die CV 1 [ATCC CCL 70]- und die COS-Zelllinien (ATCC CRL 1650. CRL 1651).

[0026] Geeignete Expressionsvektoren umfassen beispielsweise Vektoren wie pBC12MI [ATCC 67 109], pSV2dhfr [ATCC 37 146], pSVL [Pharmacia, Uppsala, Sweden], pRSVcat [ATCC 37 152] und pMSG [Pharmacia, Uppsala, Sweden] den]. Besonder bevorzugte Vektoren sind die in Beispiel 9 verwendeten Vektoren "pK19" und "pN123". Diese können aus den mit ihnen transformierten E. coli-Stämmen HB101(pK19) und HB101(pN123) nach bekannten Methoden isoliert werden [42]. Diese E. coli-Stämme wurden am 26. Januar 1990 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH (DSM) in Braunschweig, BRD unter DSM 5761 für HB101(pK19) und DMS 5764 für HB101 (pN123) hinterlegt. Zur Expression der Proteine, die aus einem löslichen Fragment von nichtlöslichen TNF-BP und einem Immunglobulinanteil, d.h. allen Domänen ausser der ersten der konstanten Region der schweren Kette, bestehen, eignen sich besonders pSV2 abgeleitete Vektoren wie beispielsweise von German, C. in "DNA Cloning" [Vol. II., edt von Glover, D.M., IRL Press, Oxford, 1985] beschrieben. Besonders bevorzugte Vektoren sind die bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH (DSM) in Braunschweig, BRD hinterlegten und in der Europäischen Patentanmeldung Nr. 90107393.2 genau beschriebenen Vektoren pCD4-Hμ (DSM 5315), pCD4-Hγl (DSM 5314) und pCD4-Hγ3 (DSM 5523). Besagte Europäische Patentschrift wie die in Beispiel 11 angegebenen äquivalenten Anmeldungen enthalten auch Angaben bezüglich der weiteren Verwendung dieser Vektoren zur Expression von chimären Proteinen (siehe auch Beispiel 11) wie zur Konstruktion von Vektoren für die Expression von solchen chimären Proteinen mit anderen Immunglobulinanteilen.

[0027] Die Art und Weise wie die Zellen transfektiert werden hängt vom gewählten Expressions- und Vektorsystem ab. Eine Uebersicht über diese Methoden findet man z.B. bei Pollard et al., "DNA Transformation of Mammalian Cells" ab. Eine Uebersicht über diese Methoden findet man z.B. bei Pollard et al., "DNA Transformation of Mammalian Cells" Weitere in "Methods in Molecular Biology" [Nucleic Acids Vol. 2, 1984, Walker, J.M., ed, Humana, Clifton, New Jersey]. Weitere Methoden findet man bei Chen und Okayama ["High-Efficiency Transformation of Mammalian Cells by Plasmid DNA", Molecular and Cell Biology 7, 2745-2752, 1987] und bei Felgner [Felgner et al., "Lipofectin: A highly efficient, lipid-

mediated DNA-transfection procedure", Proc. Nat. Acad. Sci. USA 84, 7413-7417, 1987].

[0028] Zur Expression in Insektenzellen kann das Baculovirus-Expressions-System, welches schon für die Expression einer Reihe von Proteinen erfolgreich eingesetzt worden ist (für eine Uebersicht siehe Luckow and Summers, Bio/Technology 6, 47-55, 1988), verwendet werden. Rekombinante Proteine können authentisch oder als Fusionsproteine hergestellt werden. Die so hergestellten Proteine können auch modifiziert, wie beispielsweise glykosyliert (Smith et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 82, 8404-8408, 1987) sein. Für die Herstellung eines rekombinanten Baculovirus, der das gewünschte Protein exprimiert, verwendet man einen sogenannten "Transfervektor". Hierunter versteht man ein Plasmid, welches die heterologe DNA-Sequenz unter der Kontrolle eines starken Promoters, z.B. dem des Polyhedringens, enthält, wobei diese auf beiden Seiten von viralen Sequenzen umgeben ist. Besonders bevorzugte Vektoren sind die in Beispiel 10 verwendeten Vektoren "pN113", "pN119" und "pN124". Diese können aus den mit ihnen transformierten E. coli-Stämmen HB101(pN113), HB101(pN119) und HB101(pN124) nach bekannten Methoden isoliert werden [42]. Diese E. coli-Stämme wurden am 26. Januar 1990 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH (DSM) in Braunschweig, BRD, unter DSM 5762 für HB101(pN113), DSM 5763 für HB101 (pN119) und DSM 5765 für HB101(pN124) hinterlegt. Der Transfervektor wird dann zusammen mit DNA des Wildtyp-Baculovirus in die Insektenzellen transfektiert. Die in den Zellen durch homologe Rekombination entstehenden rekombinanten Viren können dann nach bekannten Methoden identifiziert und isoliert werden. Eine Uebersicht über das Baculovirus-Expressionssystem und der dabei verwendeten Methoden findet man bei Luckow und Summers [52]. [0029] Exprimierte TNF-BP wie ihre nichtlöslichen oder löslichen Fragmente können dann nach im Stand der Technik bekannten Methoden der Proteinchemie, wie beispielsweise den bereits auf Seiten 5-6 beschriebenen Verfahren, aus

der Zellmasse oder den Kulturüberständen gereinigt werden.

[0030] Die TNF-BP können auch als Antigene zur Erzeugung von poly- und monoklonalen Antikörpern nach bekannten Methoden der Technik [44,45] oder gemäss dem in Beispiel 3 beschriebenen Verfahren verwendet werden. Solche Antikörper, insbesondere monoklonale Antikörper gegen die 75 kD-TNF-BP-Spezies, sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Solche gegen die 75 kD TNF-BP gerichtete Antikörper können durch dem Fachmann geläufige Modifikationen des in den Beispielen 4-6 im Detail beschriebenen Reinigungsverfahrens zur Isolierung von TNF-BP

[0031] Auf Grund der hohen Bindungsaffinität von TNF-BP für TNF (K_d-Werte in den Grössenordnungen von 10⁻⁹ -10⁻¹⁰M) können diese oder Fragmente davon als Diagnostika zum Nachweis von TNF in Serum oder anderen Körperflüssigkeiten nach im Stand der Technik bekannten Methoden, beispielsweise in Festphasenbindungstests oder in Verbindung mit Anti-TNF-BP-Antikörpern in sogenannten "Sandwich"-Tests, eingesetzt werden.

[0032] Im übrigen können TNF-BP einerseits zur Reinigung von TNF und andererseits zum Auffinden von TNF-Agonisten sowie TNF-Antagonisten nach im Stand der Technik bekannten Verfahren verwendet werden.

[0033] Die beanspruchten TNF-BP sowie deren physiologisch verträgliche Salze, die nach im Stand der Technik bekannten Methoden hergestellt werden können, können auch zur Herstellung von pharmazeutischen Präparaten, vor allem solchen zur Behandlung von Krankheiten, bei deren Verlauf TNF involviert ist, verwendet werden. Dazu kann eine oder mehrere der genannten Verbindungen, falls wünschenswert bzw. erforderlich in Verbindung mit anderen pharmazeutisch aktiven Substanzen, mit den üblicherweise verwendeten festen oder flüssigen Trägermaterialien in bekannter Weise verarbeitet werden. Die Dosierung solcher Präparate kann unter Berücksichtigung der üblichen Kriterien in Analogie zu bereits verwendeten Präparaten ähnlicher Aktivität und Struktur erfolgen.

[0034] Nachdem die Erfindung vorstehend allgemein beschrieben worden ist, sollen die folgenden Beispiele Einzelheiten der Erfindung veranschaulichen, ohne dass diese dadurch in irgendeiner Weise eingeschränkt wird. Die p55 40 betreffenden Beispiele dienen der Erläuterung der Erfindung.

Beispiel 1

45

Nachweis von TNF-bindenden Proteinen

[0035] Die TNF-BP wurden in einem Filtertest mit humanem radiojodiertem ¹²⁵I-TNF nachgewiesen. TNF (46,47) wurde mit Na¹²⁵I (IMS40, Amersham, Amersham, England) und Iodo-Gen (#28600, Pierce Eurochemie, Oud-Beijerland, Niederlande) nach Fraker und Speck [48] radioaktiv makiert. Zum Nachweis der TNF-BP wurden isolierte Membranen der Zellen oder ihre solubilisierten, angereicherten und gereinigten Fraktionen auf angefeuchtete Nitrocellulose-Filter (0.45 μ, BioRad, Richmond, California, USA) aufgetragen. Die Filter wurden dann in Pufferlösung mit 1% entfettetem Milchpulver blockiert und anschliessend mit 5·10⁵ cpm/ml ¹²⁵l-TNFα (0.3-1.0·10⁸ cpm/μg) in zwei Ansätzen mit und ohne Beigabe von 5μg/ml nicht-markiertem TNFα inkubiert, gewaschen und luftgetrocknet. Die gebundene Radioaktivität wurde autoradiographisch semiquantitativ nachgewiesen oder in einem γ-Counter qezählt. Die spezifische ¹²⁵I-TNF-α-Bindung wurde nach Korrektur für unspezifische Bindung in Anwesenheit von unmarkiertem TNF-a im Ueberschuss ermittelt. Die spezifische TNF-Bindung im Filtertest wurde bei verschiedenen TNF-Konzentrationen gemessen und nach Scatchard analysiert [33], wobei ein $K_{\rm d}$ -Wert von $\sim 10^{-9}$ - 10^{-10} M ermittelt wurde.

Beispiel 2

25

Zellextrakte von HL-60-Zellen

[0036] HL60 Zellen [ATCC-Nr. CCL 240] wurden in experimentellem Labormasstab in einem RPMI 1640-Medium [GIBCO-Katalog Nr. 074-01800], das noch 2 g/l NaHCO₃ und 5% fötales Kälberserum enthielt, in einer 5% CO₂-Atmosphäre kultiviert und anschliessend zentrifugiert.

[0037] Zum Erzielen hoher Zelldichten in technischem Masstab wurde folgendermassen verfahren. Die Züchtung wurde in einem 75 I Airliftfermenter (Fa. Chemap, Schweiz) mit 58 I Arbeitsvolumen durchgeführt. Hierfür wurde das Kassettenmembransystem "PROSTAK" (Millipore, Schweiz) mit einer Membranfläche von 0,32 m² (1 Kassette) in den äusseren Zirkulationskreislauf integriert. Das Kulturmedium (siehe Tabelle 1) wurde mit einer Watson-Marlow Pumpe, Typ 603U, mit 5 I/min. umgepumpt. Nach einer Dampfsterilisation der Anlage, wobei das "PROSTAK" System im Autoklaven separat sterilisiert wurde, wurde die Fermentation mit wachsenden HL-60 Zellen aus einem 201 Airliftfermenter (Chemap) gestartet. Die Zellzüchtung im Impffermenter erfolgte im konventionellen Batchverfahren in dem Medium gemäss Tabelle 1 und einem Startzelltiter von 2x10⁵ Zellen/ml. Nach 4 Tagen wurde der HL60 Ansatz mit einem Titer von 4,9x10⁶ Zellen/ml in den 75 I Fermenter überführt. Der pH-Wert wurde bei 7,1 und der pO₂ Wert bei 25% Sättigung gehalten, wobei der Sauerstoffeintrag durch eine mikroporöse Fritte erfolgte. Nach anfänglicher Batchfermentation wurde am 2. Tag die Perfusion bei einem Zelltiter von 4x106 Zellen/ml mit 30 I Mediumsaustausch pro Tag gestartet. Auf der Filtratseite der Membran wurde das konditionierte Medium abgezogen und durch den Zulauf von frischem Medium ersetzt. Das Zulaufmedium wurde wie folgt verstärkt: Primatone von 0,25% auf 0.35%, Glutamin von 5 mM auf 6 mM und Glucose von 4 g/l auf 6 g/l. Die Perfusionsrate wurde dann am 3. und 4. Tag auf 72 l Medium/Tag und am 5. Tag auf 100 I Medium/Tag erhöht. Nach 120 Stunden der kontinuierlichen Züchtung wurde die Fermentation beendet. Unter den gegebenen Fermentationsbedingungen erfolgte exponentielles Zellwachstum bis 40x106 Zellen/ ml. Die Verdopplungszeit der Zellpopulation betrug bis 10x10⁶ Zellen/ml 20-22 Stunden und stieg dann mit zunehmender Zelldichte auf 30-36 Stunden an. Der Anteil der lebenden Zellen lag während der gesamten Fermentationszeit bei 90-95%. Der HL-60 Ansatz wurde dann im Fermenter auf ca. 12°C heruntergekühlt und die Zellen durch Zentrifugation (Beckman-Zentrifuge [Modell J-6B, Rotor JS], 3000 rpm, 10 min., 4°C) geerntet.

Tabelle 1

	Tabelle	
30	HL-60 Medium	
	Komponenten	Konzentrationen mg/l
	CaCl 2 (wasserfrei)	112,644
	Ca(NO ₃) ₂ •4H ₂ O	20 0,498•10 ⁻³
15	CuSO ₄ •5H ₂ O	0,02
	Fe(NO ₃) ₃ •9H ₂ O FeSO ₄ •7H ₂ O	0,1668
	KCI	336,72
40	KNO ₃	0,0309 11,444
	MgCl ₂ (wasserfrei) MgSO ₄ (wasserfrei)	68,37
	NaCl	5801,8
	Na 2 HPO 4 (wasserfrei)	188,408 75
45	NaH ₂ PO ₄ •H ₂ O Na ₂ SeO ₃ •5H ₂ O	9,6•10 ⁻³
	ZnSO 4 •7H 2 O	0,1726
		4000
50	D-Glucose Glutathion (red.)	0,2
	Hepes-Puffer	2383,2
	Hypoxanthin	0,954 0,0168
	Linolsäure	0,042
55	Liponsäure Phenolrot	10,24
	Putrescin 2HCl	0,0322

Tabelle 1 (fortgesetzt)

Komponenten Na-Pyruvat Thymidin Biotin D-Ca-Pantothenat Cholinchlorid Folsäure i-Inositol Niacinamid Nicotinamid para-Aminobenzoesäure Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B ₁₂ L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H ₂ O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI•H ₂ O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Histidin HCI•H ₂ O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Leucin L-Polin L-Prolin L-Prolin L-Serin L-Trytophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	Konzentrationen mo
Thymidin Biotin D-Ca-Pantothenat Cholinchlorid Folsäure i-Inositol Niacinamid Nicotinamid para-Aminobenzoesäure Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCIeH 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Histidin L-Histidin L-Histidin L-Histidin L-Leucin L-Leucin L-Leucin L-Leucin L-Polin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin*2Na L-Valin	88
Biotin D-Ca-Pantothenat Cholinchlorid Folsäure i-Inositol Niacinamid Nicotinamid para-Aminobenzoesäure Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B' 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI+H 2 O L-Glutaminsäure L-Glycin L-Histidin L-Histidin L-Histidin HCI+H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Leucin L-Leysin HCI L-Serin L-Threonin L-Trytophan L-Trytosin+2Na L-Tyrosin+2Na L-Valin	0,146
D-Ca-Pantothenat Cholinchlorid Folsäure i-Inositol Niacinamid Nicotinamid para-Aminobenzoesäure Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B'12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI+H 2 O L-Glutaminsäure L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI+H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin*2Na L-Valin	0,04666
Cholinchlorid Folsäure i-Inositol Niacinamid Nicotinamid para-Aminobenzoesäure Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI+H 2 O L-Glutaminsäure L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI+H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin*2Na L-Valin	2,546
Folsäure i-Inositol Niacinamid Nicotinamid para-Aminobenzoesäure Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI+H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Histidin L-Histidin L-Histidin L-Histidin L-Holen L-Leucin L-Leucin L-Leucin L-Prolin L-Prolin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tryosin+2Na L-Valin	5,792
i-Inositol Niacinamid Nicotinamid para-Aminobenzoesäure Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI+H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Histidin L-Histidin L-Histidin L-Histidin L-Histidin L-Horonin L-Penylalanin L-Prolin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tryptosin+2Na L-Valin	2,86
Niacinamid Nicotinamid para-Aminobenzoesäure Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI+H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin L-Histidin HCI+H 2 O L-Lysin HCI L-Lysin HCI L-Lysin HCI L-Lysin HCI L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Typosin+2Na L-Valin	11,32
Nicotinamid para-Aminobenzoesäure Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI+H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin L-Histidin HCI+H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin+2Na L-Valin	2,6
para-Aminobenzoesäure Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI+H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin L-Histidin HCI+H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Prolin L-Prolin L-Serin L-Tryrosin+2Na L-Valin	0,0074
Pyridoxal HCI Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Oystein HCI•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	0,2
Pyridoxin HCI Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Leucin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	2,4124
Riboflavin Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin L-Histidin L-Histidin L-Leucin L-Leucin L-Leucin L-Leysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	0,2
Thiamin HCI Vitamin B 12 L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	0,2876
L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	2,668
L-Alanin L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCl L-Aspartat L-Cystin 2HCl L-Cystein HCl•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCl•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Leucin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	0,2782
L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	0,2782
L-Asparaginsäure L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	11,78
L-Asparagin H 2 O L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI*H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin*2Na L-Valin	10
L-Arginin L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryosin•2Na L-Valin	14,362
L-Arginin HCI L-Aspartat L-Cystin 2HCI L-Cystein HCI•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Leucin L-Leysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryosin•2Na L-Valin	
L-Aspartat L-Cystin 2HCl L-Cystein HCl•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCl•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Leucin L-Leysin HCl L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	40
L-Aspartat L-Cystin 2HCl L-Cystein HCl•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCl•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Leucin L-Leysin HCl L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	92,6
L-Cystein HCI•H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Leysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tyrosin•2Na L-Valin	33,32
L-Cystein HCI+H 2 O L-Glutaminsäure L-Glutamin L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI+H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptosin+2Na L-Valin	62,04
L-Glutaminsäure L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryosin•2Na L-Valin	7,024
L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryosin•2Na L-Valin	36,94
L-Glycin L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	730
L-Histidin L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	21,5
L-Histidin HCI•H 2 O L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryosin•2Na L-Valin	3
L-Hydroxypyrolin L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Tryptophan L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	27,392
L-Isoleucin L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	4
L-Leucin L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	73,788
L-Lysin HCI L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	75,62
L-Methionin L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	102,9
L-Phenylalanin L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	21,896
L-Prolin L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	43,592
L-Serin L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	26,9
L-Threonin L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	31,3
L-Tryptophan L-Tyrosin•2Na L-Valin	53
L-Tyrosin•2Na L-Valin	11,008
L-Valin	69,76
	62,74
	100 U/ml
Penicillin/Streptomycin	5 μg/ml
Insulin (human)	15 μg/ml
Tranferrin (human)	67 μg/ml
Rinderserumalbumin	
Primatone RL (Sheffield Products, Norwich NY, US Pluronic F68 (Serva, Heidelberg, BRD)	0,01%

Tabelle 1 (fortgesetzt)

Tabelle : (i.e.	9
HL-60 Medium	
	Konzentrationen mg/l
Komponenten	0,3-3%
Fötales Kälberserum	· ·

[0038] Das Zentrifugat wurde mit isotonem Phosphatpuffer (PBS; 0,2 g/l KCl, 0,2 g/l KH₂PO₄, 8,0 g/l NaCl, 2,16 g/l Na₂ĤPO₄ • 7H₂O), der mit 5% Dimethylformamid, 10 mM Benzamidin, 100 E/ml Aprotinin, 10 μM Leupeptin, 1 μM Pepstatin, 1 mM o-Phenanthrolin, 5 mM Jodacetamid, 1 mM Phenylmethylsulfonylfluorid versetzt war (im folgenden als PBS-M bezeichnet), gewaschen. Die gewaschenen Zellen wurden bei einer Dichte von 2,5·10⁸ Zellen/ml in PBS-M mit Triton X-100 (Endkonzentration 1,0%) extrahiert. Der Zellextrakt wurde durch Zentrifugation geklärt (15'000 x g, 1 Stunde; 100'000 x g, 1 Stunde).

Beispiel 3

5

15

40

Herstellung von monoklonalen (TNF-BP)-Antikörpern

[0039] Ein gemäss Beispiel 2 erhaltener Zentrifugationsüberstand aus Kultivierung von HL60-Zellen im experimentellen Labormasstab wurde im Verhältnis 1:10 mit PBS verdünnt. Der verdünnte Ueberstand wurde bei 4°C auf eine Säule aufgetragen (Flussrate: 0,2 ml/min.), die 2 ml Affigel 10 enthielt (Bio Rad Katalog Nr. 153-6099), an das 20 mg rekombinantes humanes TNF-α [Pennica, D. et al. (1984) Nature 312, 724; Shirai, T. et al. (1985) Nature 313, 803; rekombinantes humanes TNF-α [Pennica, D. et al. (1984) Nature 312, 724; Shirai, T. et al. (1985) Nature 313, 803; Wang, A.M. et al. (1985) Science 228, 149] gemäss den Empfehlungen des Herstellers gekoppelt worden war. Die Säule wurde bei 4°C und einer Durchflussrate von 1 ml/min zuerst mit 20 ml PBS, das 0,1% Triton X 114 enthielt und danach mit 20 ml PBS gewaschen. So angereichertes TNF-BP wurde bei 22°C und einer Flussrate von 2 ml/min mit 4 ml 100 mM Glycin, pH 2.8, 0,1% Decylmaltosid eluiert. Das Eluat wurde in einer Centricon 30 Einheit [Amicon] auf 10 μl konzentriert.

[0040] $10~\mu$ l dieses Eluates wurden mit 20 μ l vollständigem Freundschen Adjuvans zu einer Emulsion gemischt. Je $10~\mu$ l der Emulsion wurden gemäss dem von Holmdahl, R. et al. [(1985), J. Immunol. Methods <u>83</u>, 379] beschriebenen Verfahren an den Tagen 0, 7 und 12 in eine hintere Fusspfote einer narkotisierten Balb/c-Maus injiziert.

[0041] Am Tag 14 wurde die immunisierte Maus getötet, der popliteale Lymphknoten herausgenommen, zerkleinert und in Iscove's Medium (IMEM, GIBCO Katalog Nr. 074-2200), das 2 g/l NaHCO₃ enthielt, durch wiederholtes Pipettieren suspendiert. Gemäss einem modifizierten Verfahren von De St.Groth und Scheidegger [J. Immunol. Methods (1980), 35, 1] wurden 5x10⁷ Zellen des Lymphknotens mit 5x10⁷ PAI Maus-Myelomazellen (J.W. Stocker et al., Research Disclosure, 217, Mai 1982, 155-157), die sich in logarithmischem Wachstum befanden, fusioniert. Die Zellen wurden gemischt, durch Zentrifugation gesammelt und durch leichtes Schütteln in 2 ml 50% (v/v) Polyethylenglycol in MEM bei Raumtemperatur resuspendiert und durch langsame Zugabe von 10 ml IMEM während 10 Minuten vorsichtigen Schüttelns verdünnt. Die Zellen wurden durch Zentrifugation gesammelt und in 200 ml vollständigem Medium [IMEM + 20% fötales Kälberserum, Glutamin (2,0 mM), 2-Mercaptoethanol (100 μM), 100 μM Hypoxanthine, 0,4 UM Aminopterine und 16 UM Thymidine (HAT)] resuspendiert. Die Suspension wurde auf 10 Gewebekulturschalen, die jeweils 96 Vertiefungen enthielten, verteilt und ohne Wechsel des Mediums bei 37°C in einer Atmosphäre von 5% CO₂ und einer relativen Luftfeuchtigkeit von 98% 11 Tage lang inkubiert.

[0042] Die Antikörper zeichnen sich aus durch ihre inhibierende Wirkung auf die TNF-Bindung an HL60-Zellen oder durch ihre Bindung an Antigen im Filtertest gemäss Beispiel 1. Zum Nachweis der biologischen Aktivität von anti (TNF-BP)-Antikörpern wurde folgendermassen verfahren: 5x10⁶ HL60 oder U937-Zellen wurden in vollständigem RPMI 1640 Medium zusammen mit affinitätsgereinigten monoklonalen anti-(TNF-BP)-Antikörpern oder Kontrollanti-körpern (d.h. solchen, die nicht gegen TNF-BP gerichtet sind) in einem Konzentrationsbereich von 1 ng/ml bis 10 μg/ml inkubiert. Nach einer Stunde Inkubation bei 37°C wurden die Zellen durch Zentrifugation gesammelt und mit 4,5 ml PBS bei 0°C gewaschen. Sie wurden in 1 ml vollständigem RPMI 1640 Medium (Beispiel 2), das zusätzlich 0,1% Natriumazid und 125I-TNFα (10⁶ cpm/ml) mit oder ohne Beigabe von unmarkiertem TNFα (s.o.) enthielt, resuspendiert. Die spezifische Radioaktivität des 125I-TNFα betrug 700 Ci/mmol.

[0043] Die Zellen wurden 2 Stunden bei 4°C inkubiert, gesammelt und 4 mal mit 4,5 ml PBS, das 1% BSA und 0,001% Triton X 100 (Fluka) enthielt, bei 0°C gewaschen. Die an die Zellen gebundene Radioaktivität wurde in einem γ-Scintillationszählec gemessen. In einem vergleichbaren Experiment wurde die zellgebundene Radioaktivität von Zellen, die nicht mit anti-(TNF-BP)-Antikörpern behandelt worden waren, bestimmt (ungefähr 10 000 cpm/5x10⁶ Zellen).

Beispiel 4

Affinitätschromatographie

[0044] Für die weitere Reinigung wurden jeweils ein gemäss Beispiel 3 erhaltener monoklonaler anti-(55 kD TNF-BP)
-Antikörper (2,8 mg/ml Gel), TNFα (3,0 mg/ml Gel) und Rinderserumalbumin (BSA, 8,5 mg/ml Gel) gemäss den Vorschriften des Herstellers kovalent an CNBr-aktivierte Sepharose 4B (Pharmacia, Uppsala, Schweden) gekoppelt. Der
gemäss Beispiel 2 erhaltene Zellextrakt wurde über die so hergestellten und in der folgenden Reihenfolge hintereinandergeschalteten Säulen geleitet: BSA-Sepharose-Vorsäule, Immunaffinitätssäule [Anti-(55 kD-TNF-BP)-Antikörper],
andergeschalteten Säulen geleitet: BSA-Sepharose-Vorsäule, Immunaffinitätssaule antiger TNFα-Ligand-Affinitätsschromatographie andererseits wurden zur weiteren Reinigung nochmals auf je eine kleine
TNFα-Ligand-Affinitätsschromatographie andererseits wurden zur weiteren Reinigung nochmals auf je eine kleine
TNFα-Ligand-Affinitätsschromatographie andererseits wurden zur weiteren Reinigung nochmals auf je eine kleine
TNFα-Ligand-Affinitätsschromatographie andererseits wurden diese beiden Säulen mit je 40 ml von (1) PBS, 1,0% Triton

TNFα-Ligand-Affinitätschromatographie andererseits wurden zur weiteren Reinigung nochmals auf je eine kleine TNFα-Ligand-Affinitätssäule aufgetragen. Danach wurden diese beiden Säulen mit je 40 ml von (1) PBS, 1,0% Triton X-100, 10 mM Benzamidin, 100 E/ml Aprotinin, (2) PBS, 0,1% Triton X-100, 0,5M NaCl, 10 mM ATP, 10mM Benzamidin, 100 E/ml Aprotinin, (3) PBS, 0,1% Triton X-100, (4) 50 mM Tris pH7.5, 150 mM NaCl, 1,0% NP-40, 1,0% Desoxycholat, 100 E/ml Aprotinin, (3) PBS, 0,2% Decylmaltosid gewaschen. Anschliessend wurden die Säulen mit 100 mM Glycin pH 2.5, 100 mM NaCl, 0,2% Decylmaltosid eluiert. Fraktionen von 0,5 ml von jeder Säule wurden für sich gesammelt und die gemäss Filtertest (Beispiel 1) aktiven Fraktionen von jeder Säule jeweils für sich vereint und in einer Centricon-Einheit (Amicon, Molekulargewichts-Ausschluss 10'000) aufkonzentriert.

Beispiel 5

30

Auftrennung mittels HPLC

[0046] Die gemäss Beispiel 4 erhaltenen aktiven Fraktionen wurden gemäss ihrer unterschiedlichen Herkunft (Immun-bzw. Ligand-Affinitätschromatographie) jeweils für sich auf C1/C8 Umkehrphasen-HPLC-Säulen (ProRPC, Pharmacia, 5x20 mm), die mit 0,1% Trifluoressigsäure, 0,1% Octylglucosid equilibriert worden waren, aufgetragen. Die Säulen wurden dann mit einem linearen Acetonitril-Gradienten (0-80%) im gleichen Puffer bei einem Fluss von 0.5 ml/min eluiert. Fraktionen von 1,0 ml wurden von jeder Säule gesammelt und die aktiven Fraktionen von jeder Säule für sich vereint (Nachweis gemäss Beispiel 1).

Beispiel 6

40 Auftrennung mittels SDS-PAGE

[0047] Die gemäss Beispiel 5 erhaltenen und gemäss Filtertest (Beispiel 1) aktiven Fraktionen wurden durch SDS-PA-GE gemäss [34] weiter aufgetrennt. Dazu wurden die Proben in SDS-Probenpuffer während 3 Minuten auf 95°C erhitzt und anschliessend auf einem 12% Acrylamid-Trenngel mit einem 5%igen Sammelgel elektrophoretisch aufgetrennt. Als Referenz zur Bestimmung der scheinbaren Molekulargewichte auf dem SDS-PAGE Gel wurden die folgenden Als Referenz zur Bestimmung der scheinbaren Molekulargewichte auf dem SDS-PAGE Gel wurden die folgenden Eichproteine verwendet: Phosphorylase B (97,4 kD), BSA (66,2 kD), Ovalbumin (42,7 kD), Carboanhydrase (31,0 kD), Soya Trypsin-Inhibitor (21,5 kD) und Lysozym (14,4 kD).

[0048] Unter den genannten Bedingungen wurden für Proben, die gemäss Beispiel 4 durch TNF-α-Ligandenaffinitätschromatographie von Immunaffinitätschromatographieeluaten erhalten und durch HPLC gemäss Beispiel 5 weiter aufgetrennt worden waren, zwei Banden von 55 kD und 51 kD sowie drei schwächere Banden von 38 kD, 36 kD und 34 kD erhalten. Diese Banden wurden in einem Mini Trans Blot System (BioRad, Richmond, California, USA) elektro-34 kD erhalten. Diese Banden wurden in einem Mini Trans Blot System (BioRad, Richmond, California, USA) elektro-96 während 1 Stunde bei 100 V in 25 mM Tris, 192 mM Glycin, 20% Methanol auf eine PVDF-Membran (Imphoretisch während 1 Stunde bei 100 V in 25 mM Tris, 192 mM Glycin, 20% Methanol auf eine PVDF-Membran entweder mit 0,15% Servamobilon, Millipore, Bedford, Mass. USA) transferiert. Danach wurde die PVDF-Membran entweder mit 0,15% Servambillore, Bedford, Mass. USA) in Methanol/Wasser/Eisessig (50/40/10 Volumenteile) auf Protein gefärbt oder mit entettetem Milchpulver blockiert und anschliessend zum Nachweis von Banden mit TNF-BP-Aktivität mit 125I-TNFα gemäss den in Beispiel 1 beschriebenen Filtertestbedingungen inkublert. Dabei zeigte sich, dass alle in der Proteinfärmäss den in Beispiel 1 beschriebenen Filtertestbedingungen inkublert. Dabei zeigte sich, dass alle in der Proteinfärbung zur Darstellung gelangten Banden spezifisch TNFα banden. Alle diese Banden banden im Western Blot nach Towbin et al. [38] auch den gemäss Beispiel 3 hergestellten monoklonalen Anti-55kD-TNF-BP-Antikörper. Dabei wurde

ein gemäss dem in Beispiel 1 beschriebenen Verfahren mit Na¹²⁵ I radioaktiv markierter, affinitätsgereinigter (Mausimmunglobulin-Sepharose-4B-Affinitätssäule) Kaninchen-anti-Maus-Immunoglobulin-Antikörper zum autoradiographischen Nachweis dieses Antikörpers eingesetzt.

[0049] Proben, die gemäss Beispiel 4 durch zweimalige TNF-α-Ligandenaffinitätschromatographie des Durchlaufs der Immunaffinitätschromatographie erhalten und durch HPLC gemäss Beispiel 5 weiter aufgetrennt worden waren, zeigten unter den oben spezifizierten SDS-PAGE- und Blottransfer-Bedingungen zwei zusätzliche Banden von 75 kD und 65 kD, die beide im Filtertest (Beispiel 1) spezifisch TNF banden. Im Western Blot gemäss Towbin et al. (s.o.) reagierten die Proteine dieser beiden Banden nicht mit dem gemäss Beispiel 3 hergestellten anti-(55 kD TNF-BP)-Antikörper. Sie reagierten allerdings mit einem monoklonalen Antikörper, der ausgehend von der 75 kD-Bande (anti-75 kD TNF-BP-Antikörper) gemäss Beispiel 3 erzeugt worden war.

Beispiel 7

15

20

35

45

50

Aminosäuresequenzanalyse

[0050] Zur Aminosäuresequenzanalyse wurden die gemäss Beispiel 5 erhaltenen und gemäss Filtertest (Beispiel 1) aktiven Fraktionen mittels der in Beispiel 6 beschriebenen, nun jedoch reduzierenden, SDS-PAGE Bedingungen (SDS-Probenpuffer mit 125 mM Dithiothreitol) aufgetrennt. Es wurden die gleichen Banden wie gemäss Beispiel 6 gefunden, die allerdings auf Grund der reduzierenden Bedingungen der SDS-PAGE im Vergleich zu Beispiel 6 alle um etwa 1-2 kD höhere Molekulargewichte zeigten. Diese Banden wurden dann gemäss Beispiel 6 auf PVDF-Membranen übertragen und mit 0,15% Serva-Blau in Methanol/Wasser/Eisessig (50/40/10 Volumenteile) während 1 Minute gefärbt, mit Methanol/Wasser/Eisessig (45/48/7 Volumenteile) entfärbt, mit Wasser gespült, luftgetrocknet und danach ausgeschnitten. Bei sämtlichen Schritten wurden zur Vermeidung von N-terminaler Blockierung die von Hunkapiller [34] angegebenen Bedingungen eingehalten. Zunächst wurden die gereinigten TNF-BP unverändert zur Aminosäuresequenzierung eingesetzt. Um zusätzliche Sequenzinformation zu erhalten, wurden die TNF-BP nach Reduktion und S-Carboxymethylierung [Jones, B.N. (1986) in "Methods of Protein Microcharacterisation", J.E. Shively, ed., Humana Press, Clifton NJ, 124-125] mit Bromcyan (Tarr, G.E. in "Methods of Protein Microcharacterisation", 165-166, op.cit.), Trypsin und/oder Proteinase K gespalten und die Peptide mittels HPLC nach bekannten Methoden der Proteinchemie aufgetrennt. So vorbereitete Proben wurden dann in einem automatisierten Gasphasen-Mikrosequenzier-Gerät (Applied Biosystems Modell 470A, ABI, Foster City, Calif., USA) mit einem on-line nachgeschalteten automatisierten HPLC PTH-Aminosäureanalysator (Applied Biosystems Modell 120, ABI s.o.) sequenziert, wobei die folgenden Aminosäuresequenzen bestimmt wurden:

Für die 55 kD-Bande (gemäss nichtreduzierender SDS-PAGE):

40 und

wobei X für einen Aminosäurerest steht, der nicht bestimmt werden konnte.

2., Für die 51 kD und die 38 kD-Banden (gemäss nichtreduzierender SDS-PAGE):

 Für die 65 kD-Bande (gemäss nichtreduzierender SDS-PAGE):
 Bei der N-terminalen Sequenzierung der 65 kD Bande wurden bis zum 15. Rest ohne Unterbrechung zwei parallele Sequenzen ermittelt. Da eine der beiden Sequenzen einer Teilsequenz des Ubiquitins [36,37] entsprach, wurde für die 65 kD-Bande die folgende Sequenz abgeleitet:

Leu-Pro-Ala-Gln-Val-Ala-Phe-X-Pro-Tyr-Ala-Pro-Glu-Pro-Gly-Ser-Thr-Cys.

wobei X für einen Aminosäurerest steht, der nicht bestimmt werden konnte.

[0051] Weitere Peptidsequenzen für 75(65)kDa-TNF-BP wurden bestimmt:

Ile-X-Pro-Gly-Phe-Gly-Val-Ala-Tyr-Pro-Ala-Leu-Glu

und

5

10

15

Ser-Gln-Leu-Glu-Thr-Pro-Glu-Thr-Leu-Leu-Gly-Ser-Thr-Glu-Glu-Lys-Pro-Leu

20 und

Val-Phe-Cys-Thr

25 und

Asn-Gln-Pro-Gln-Ala-Pro-Gly-Val-Glu-Ala-Ser-Gly-Ala-Gly-Glu-Ala

und

30

35

40

45

Leu-Cys-Ala-Pro

und

Val-Pro-His-Leu-Pro-Ala-Asp

und

Gly-Ser-Gln-Gly-Pro-Glu-Gln-Gln-X-X-Leu-Ile-X-Ala-Pro

wobei X für einen Aminosäurerest steht, der nicht bestimmt werden konnte.

50 Beispiel 8

Bestimmung von Basen-Sequenzen von komplementärer DNA (cDNA)

[0052] Ausgehend von der Aminosäuresequenz gemäss Formel IA wurden unter Berücksichtigung des genetischen Codes zu den Aminosäureresten 2-7 und 17-23 entsprechende, vollständig degenerierte Oligonucleotide in geeigneter Komplementarität synthetisiert ("sense" and "antisense" Oligonucleotide). Totale zelluläre RNA wurde aus HL60-Zellen isoliert [42, 43], und der erste cDNA-Strang durch Oligo-dT-Priming oder durch Priming mit dem "antisense" Oligonucleotid mittels eines cDNA-Synthese-Kits (RPN 1256, Amersham, Amersham, England) gemäss der Anleitung des

Herstellers synthetisiert. Dieser cDNA-Strang und die beiden synthetisierten degenerierten "sense" und "anti-sense" Oligonucleotide wurden in einer Polymerase-Kettenreaktion (PCR, Perkin Elmer Cetus, Norwalk, CT, USA gemäss Anleitung des Herstellers) dazu verwendet, die für die Aminosäure-Reste 8-16 (Formel IA) codierende Basesequenz TAGTGTGTCCC-3'. Dieses cDNA-Fragment wurde als Probe verwendet, um nach bekannten Verfahren einen für das 55 kD TNF-BP codierenden cDNA-Klon in einer \(\lambda gt11-cDNA-Genbank \) von menschlicher Placenta zu identifizieren (42,43). Dieser Klon wurde dann nach üblichen Methoden aus dem λ-Vektor geschnitten und in die Plasmide pUC18 (Pharmacia, Uppsala, Sweden) und pUC19 (Pharmacia, Uppsala, Sweden) und in die M13mp18/M13mp19 Bacteriophagen (Pharmacia, Uppsala, Sweden) kloniert (42,43). Die Nukleotidsequenz dieses cDNA-Klons wurde mit einem Sequenase-Kit (U.S. Biochemical, Cleveland, Ohio, USA) nach den Angaben des Herstellers bestimmt. Die Nukleotidsequenz und die daraus abgeleitete Aminosäuresequenz für das 55 kD TNF-BP und dessen Signalpeptid (Aminosäure "-28" bis Aminosäure "0") ist in Figur 1 mittels der im Stand der Technik üblichen Abkürzungen für Basen wie Aminosäuren dargestellt. Aus Sequenzvergleichen mit anderen, bereits bekannten Rezeptorproteinsequenzen lassen sich ungefähr 180 Aminosäuren enthaltende N-terminale wie 220 Aminosäure enthaltende C-terminale Domänen, die von einer nach den Sequenzvergleichen typischen Transmembran-Region von 19 Aminosäuren (in Figur 1 unterstrichen) getrennt werden, bestimmen. Hypothetische Glykosylierungsstellen sind in Figur 1 durch Sterne über der entsprechenden Aminosäure gekennzeichnet.

[0053] Im Wesentlichen analoge Techniken wurden dazu eingesetzt, 75/65 kD TNF-BP codierende partielle cD-NA-Sequenzen zu identifizieren, wobei allerdings in diesem Fall genomische humane DNA und von Peptid IIA abgeleitete, vollständig degenerierte 14-mere und 15-mere "sense" und "antisense" Oligonucleotide verwendet wurden, um eine primäre, 26 bp cDNA-Probe in einer Polymerase-Kettenreaktion herzustellen. Diese cDNA-Probe wurde dann dazu verwendet, in einer HL-60 cDNA-Bibliothek cDNA-Klone von verschiedener Länge zu identifizieren. Diese cD-NA-Bibliothek wurde mittels isolierter HL60 RNA und einem cDNA-Klonierungskit (Amersham) nach den Angaben des Herstellers hergestellt. Die Sequenz eines solchen cDNA-Klons ist in Figur 4 dargestellt, wobei nochmalige Sequenzierung zu folgender Korrektur führte. An Stelle des Serins in Position 3 muss ein Threonin das von "ACC" nicht von "TCC" kodiert wird, stehen.

Beispiel 9

40

30 Expression in COS 1-Zellen

[0054] Für die Expression in COS-Zellen wurden Vektoren ausgehend von dem Plasmid "pN11" konstruiert. Das Plasmid "pN11" enthält den effizienten Promotor und Enhancer des "major immediate-early" Gens des menschlichen Cytomegalovirus ("HCMV"; Boshart et al., Cell 41, 521-530, 1985). Hinter dem Promotor befindet sich eine kurze DNA-Sequenz, welche mehrere Restriktionsschnittstellen enthält, die nur einmal im Plasmid vorkommen ("Polylinker"), u.a. die Schnittstellen für Hindlil, Ball, BamHl und Pvull (siehe Sequenz).

PvuII

5'-AAGCTTGGCCAGGATCCAGCTGACTGACTGATCGCGAGATC-3'

3'-TTCGAACCGGTCCTAGGTCGACTGACTGACTAGCGCTCTAG-5'

Hinter diesen Schnittstellen befinden sich drei Translations-Stopcodons in allen drei Leserastern. Hinter der Polylinkersequenz befindet sich das 2. Intron und das Polyadenylierungssignal des Präproinsulingens der Ratte (Lomedico et al., Cell 18. 545-558, 1979). Das Plasmid enthält ferner den Replikationsursprung des SV40 Virus sowie ein Fragment aus pBR322, das E. coli-Bakterien Ampicillin-Resistenz verleiht und die Replikation des Plasmids in E. coli ermöglicht. Zur Konstruktion des Expressionsvektors "pN123" wurde dieses Plasmid "pN11" mit der Restriktionsendonuklease Pvull geschnitten und anschliessend mit alkalischer Phosphatase behandelt. Der dephosphorylierte Vektor wurde danach aus einem Agarosegel isoliert (V1). Die 5'-überhängenden Nukleotide des EcoRI-geschnittenen 1,3kb-wurde danach aus einem Agarosegel isoliert (V1). Die 5'-überhängenden Nukleotide des EcoRI-geschnittenen 1,3kb-wurde dieses Fragment aus einem Agarosegel isoliert (F1). Danach wurden V1 und F1 mittels T4-Ligase miteinander wurde dieses Fragment aus einem Agarosegel isoliert (F1). Danach wurden V1 und F1 mittels T4-Ligase miteinander verbunden. E. coli HB101-Zellen wurden dann mit diesem Ligierungsansatz nach bekannten Methoden [42] transformiert. Mit Hilfe von Restriktionsanalysen und DNA-Sequenzierung nach bekannten Methoden [42] wurden Transformiert. Mit Hilfe von Restriktionsanalysen und DNA-Sequenzierung nach bekannten Methoden [42] wurden Transformiert. Mit Hilfe von Restriktionsanalysen und DNA-Sequenzierung nach bekannten Methoden [42] wurden Transformiert. Mit Hilfe von Restriktionsanalysen und DNA-Sequenzierung nach bekannten Methoden [42] wurden Transformiert. Mit Hilfe von Restriktionsanalysen und DNA-Sequenzierung nach bekannten Methoden [42] wurden Transformiert. Mit Hilfe von Restriktionsanalysen und DNA-Sequenzierung nach bekannten Methoden [42] wurden Transformiert worden waren, welches das 1,3kb EcoRI-Fragment der 55 kD TNF-BP-cDNA in der für die Expression über den HCMV-Promotor korrekten Orientierung enthielt. Dies

[0056] Zur Konstruktion des Vektors "pK19" wurde folgendermassen verfahren. Ein DNA-Fragment, welches nur die für den extrazellulären Teil des 55 kD TNF-BP codierende cDNA enthält (Aminosäuren -28 bis 182 gemäss Figur 1) wurde mittels PCR-Technologie erhalten (Saiki et al., Science 230, 1350-1354, 1985, siehe auch Beispiel 8). Die folgenden Oligonukleotide wurden, um die für den extrazellulären Teil des 55 kD TNF-BP codierende cDNA aus "pN123" zu amplifizieren, verwendet:

BAMHI

5'-CACAGGGATCCATAGCTGTCTGGCATGGGCCTCTCCAC-3'

ASP718

15

10

3'-CGTGACTCCTGAGTCCGTGGTGTATTATCTCTAGACCATGGCCC-5'

[0057] Durch diese Oligonukleotide wurden ebenfalls zwei Stopkodons der Translation hinter Aminosäure 182 eingeführt. Das so amplifizierte DNA-Fragment wurde mit BamH! und Asp718 geschnitten, die hierbei entstandenen überstehenden Enden mit Hilfe des Klenow-Enzyms aufgefüllt und dieses Fragment anschliessend aus einem Agarosegel isoliert (F2). F2 wurde dann mit V1 ligiert und der gesamte Ansatz zur Transformation von E. coli HB101, wie bereits beschrieben, verwendet. Transformanten, die mit einem Plasmid transformiert worden waren, welches das DNA-Fragment in der für die Expression über den HCMV-Promotor korrekten Orientierung enthielten, wurden mittels DNA-Sequenzierung (s.o.) identifiziert. Das daraus isolierte Plasmid erhielt die Bezeichnung "pK19".

[0058] Transfektion der COS-Zellen mit den Plasmiden "pN123" oder "pK19" wurde nach der von Felgner et al. veröffentlichten Lipofections-Methode (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84, 7413-7417, 1987) durchgeführt. 72 Stunden nach erfolgter Transfektion wurden die mit "pN123" transfizierten Zellen nach bekannten Methoden mit ¹²⁵I-TNFα auf Bindung analysiert. Das Resultat der Scatchard-Analyse [Scatchard, G., Ann. N.Y. Acad. Sci. 51, 660, 1949] der so erhaltenen Bindungsdaten (Figur 2A) ist in Figur 2B dargestellt. Die Kulturüberstände der mit "pK19" transfizierten Zellen wurden in einem "Sandwich"-Test untersucht. Dazu wurden PVC-Microtiterplatten (Dynatech, Arlington, VA, USA) mit 100 μl/Loch eines Kaninchen-anti-Maus Immunglobulins (10 μg/ml PBS) sensibilisiert. Anschliessend wurde die Platte gewaschen und mit einem anti-55 kD TNF-BP-Antikörper, der gemäss Beispiel 3 durch seine Antigenbindung nachgewiesen und isoliert wurde, der aber die TNF-Bindung an Zellen nicht inhibiert, inkubiert (3 Stunden, 20°C). Die Platte wurde dann wieder gewaschen und über Nacht bei 4°C mit 100 μl/Loch der Kulturüberstände (1:4 verdünnt mit 1% entfetteter Milchpulver enthaltendem Puffer A: 50 mM Tris/HCl pH 7.4, 140 mM NaCl, 5 mM EDTA, 0,02% Na-Azid) inkubiert. Die Platte wurde entleert und mit 125 I-TNF α enthaltendem Puffer A (10^6 cpm/ml, $100~\mu$ I/Loch) mit oder ohne Zusatz von 2 μg/ml unmarkiertem TNF während 2 Stunden bei 4°C inkubiert. Danach wurde die Platte 4 mal mit PBS gewaschen, die einzelnen Löcher wurden ausgeschnitten und in einem γ-Zähler gemessen. Die Resultate von 5 parallelen Transfektionen (Säulen # 2, 3, 4, 6 und 7), von zwei Kontroll-Transfektionen mit dem pNII-Vektor (Säulen # 1, 5) und von einer Kontrolle mit HL60-Zell-Lysat (Säule # 8) sind in Figur 3 dargestellt.

Beispiel 10

45 Expression in Insektenzellen

[0059] Für die Expression in einem Baculovirus-Expressionssystem wurde von dem Plasmid "pVL941" (Luckow und Summers, 1989, "High Level Expression of Nonfused Foreign Genes with Autographa california Nuclear Polyhedrosis virus Expression Vectors", Virology 170, 31-39) ausgegangen und dieses folgendermassen modifiziert. Es wurde die einzige EcoRl-Restriktionsschnittstelle in "pVL941" entfernt, indem das Plasmid mit EcoRl geschnitten und die überethenden 5'-Enden mit Klenow-Enzym aufgefüllt wurden. Das hieraus erhaltene Plasmid pVL941/E- wurde mit BamHl und Asp718 verdaut und der Vektorrumpf anschliessend aus einem Agarosegel isoliert. Dieses Fragment wurde mit einem synthetischen Oligonukleotid der folgenden Sequenz ligiert:

55

BamHI ECORI ASP718

5' - GATCCAGAATTCATAATAG - 3'
3' - GTCTTAAGTATTATCCATG - 5'

5

20

25

30

40

50

55

[0060] E. coli HB101 wurde mit dem Ligierungsansatz transformiert und Transformanten, die ein Plasmid enthielten, in welches das Oligonukleotid korrekt eingebaut worden war, wurden durch Restriktionsanalyse und DNA-Sequenzierung nach bekannten Methoden (s.o.) identifiziert; dieses Plasmid wurde "pNR704" genannt. Zur Konstruktion des Transfervektors "pN113" wurde dieses Plasmid "pNR704" mit EcoRl geschnitten, mit alkalischer Phosphatase behandelt und der so erzeugte Vektorrumpf (V2) anschliessend aus einem Agarosegel isoliert. Das wie oben mit EcoRl geschnittene 1,3 kb-Fragment der 55 kD TNF-BP-cDNA wurde mit Fragment V2 ligiert. Mit diesem Ligierungsansatz erhaltene Transformanten, die ein Plasmid enthielten, welches das cDNA-Insert in der korrekten Orientierung für die Expression über den Polyhedrinpromotor enthielten, wurden identifiziert (s.o.). Der daraus isolierte Vektor erhielt die Bezeichnung "pN113".

[0061] Zur Konstruktion des Transfervektors "pN119" wurde folgendermassen vorgegangen. Das 1.3 kb EcoRI/Eco-RI-Fragment der 55 kD TNF-BP cDNA in dem "pUC19"-Plasmid (siehe Beispiel 8) wurde mit Banl verdaut und mit dem folgenden synthetischen Oligonukleotid ligiert:

BanI Asp718

5' - GCACCACATAATAGAGATCTGGTACCGGGAA - 3'

3' - GTGTATTATCTCTAGACCATGGCCC - 5'

[0062] Mit dem obigen Adaptor werden zwei Stopcodons der Translation hinter Aminosäure 182 und eine Schnittstelle für die Restriktionsendonuklease Asp718 eingebaut. Nach erfolgter Ligation wurde der Ansatz mit EcoRI und Asp718 verdaut und das partielle 55 kD TNF-BP-Fragment (F3) isoliert. Weiterhin wurde das ebenfalls mit Asp718 und EcoRI geschnittene Plasmid "pNR704" mit F3 ligiert und der Ligierungsansatz in E. coli HB101 transformiert. Die Identifikation der Transformanten, welche ein Plasmid enthielten, in das die partielle 55 kD TNF-BP cDNA korrekt für die Expression integriert worden war, erfolgte wie bereits beschrieben. Das aus diesen Transformanten isolierte Plasmid erhielt den Namen "pN119".

[0063] Zur Konstruktion des Transfervektors "pN124" wurde folgendermassen vorgegangen. Das in Beispiel 9 beschriebene, für den extrazellulären Teil des 55 kD TNF-BP codierende cDNA-Fragment wurde mit den angegebenen Oligonukleotiden mit Hilfe der PCR-Technologie, wie in Beispiel 9 beschrieben, amplifiziert. Dieses Fragment wurde mit BamHI und Asp718 geschnitten und aus einem Agarosegel isoliert (F4). Das Plasmid "pNR704" wurde ebenfalls mit BamHI und Asp718 geschnitten und der Vektorrumpf (V4) wurde isoliert (s.o.). Die Fragmente V4 und F4 wurden ligiert, E. coli HB101 damit transformiert und der rekombinante Transfervektor "pN124" wurde, wie beschrieben, identifiziert und isoliert.

[0064] Zur Transfektion der Insektenzellen wurde folgendermassen vorgegangen. 3 μ g des Transfervektors "pN113" wurden mit 1 μ g DNA des Autographa californica-Nuklearpolyhedrosisvirus (AcMNPV) (EP 127839) in Sf9-Zellen (ATCC CRL 1711) transfektiert. Polyhedrin negative Viren wurden identifiziert und aus "Plaques" gereinigt [52]. Mit diesen rekombinanten Viren wurden wiederum Sf9 Zellen wie in [52] beschrieben, infiziert. Nach 3 Tagen in Kultur wurden die infizierten Zellen auf Bindung von TNF mittels 125 I-TNF α untersucht. Dazu wurden die transfektierten Zellen mit einer Pasteurpipette von der Zellkulturschale abgewaschen und bei einer Zelldichte von 5 10 Gellen/ml Kulturmedium [52], das 10 ng/ml 125 I-TNF- α enthielt, sowohl in Anwesenheit wie Abwesenheit von 5 10 mg/ml 125 I-TNF- α enthielt, sowohl in Anwesenheit wie Abwesenheit von 5 11 michtmarkiertem TNF- α resuspendiert und 2 Stunden auf Eis inkubiert. Danach wurden die Zellen mit reinem Kulturmedium gewaschen und die zellgebundene Radioaktivität in einem γ -Zähler gezählt (siehe Tabelle 2).

Tabelle 2

Zeilen	Zellgebundene Radioaktivität pro 10 ⁶ Zellen
nichtinfizierte Zellen (Kontrolle) infizierte Zellen	60 cpm 1600 ± 330 cpm ¹⁾

¹⁾ Mittelwert und Standardabweichung aus 4 Experimenten

Beispiel 11

[0065] Analog zu dem in Beispiel 9 beschriebenen Verfahren wurde das für den extrazellulären Bereich des 55 kDa TNF-BP codierende cDNA-Fragment, nun jedoch mit den folgenden Oligonukleotiden als Primer, in einer Polymerasen-Kettenreaktion amplifiziert:

Oligonukleotid 1:

10

20

Sst I

5'-TAC GAG CTC GGC CAT AGC TGT CTG GCA TG-3'

Oligonukleotid 2: 15

Sst I

5'-ATA GAG CTC TGT GGT GCC TGA GTC CTC AG-3'

[0066] Dieses cDNA-Fragment wurde in den pCD4-Hy3-Vektor [DSM 5523; Europäische Patentanmeldung Nr. 90107393.2; Japanische Patentanmeldung Nr. 108967/90; US Patent Application Ser.No. 510773/90] ligiert, aus dem die CD4-cDNA über die Sst I-Restriktions-Schnittstellen herausgenommen worden war. SstI-Schnittstellen befinden sich in dem Vektor pCD4-Hy3 sowohl vor wie in dem CD4-Teilsequenzstück wie dahinter. Das Konstrukt wurde mittels Protoplastenfusion nach Oi et al. (Procd. Natl. Acad. Sci. USA 80, 825-829, 1983) in J558-Myelomzellen (ATCC Nr. TIB6) transfiziert. Transfektanten wurden durch Zugabe von 5 μg/ml Mycophenolsäure und 250 μg/ml Xanthin (Traunecker et al., Eur. J. Immunol. 16, 851-854 [1986]) in das Grundmedium (Dulbecco's modifiziertes Eagle's Medium, 10% fötales Kälberserum, 5×10^{-5} M 2-Mercaptoethanol) selektioniert. Das von den transfizierten Zellen sekretierte Expressionsprodukt konnte mittels üblicher Methoden der Proteinchemie, z.B. TNF-BP-Antikörper-Affinitätschromatographie, gereinigt werden. Falls nicht bereits spezifisch angegeben, wurden zur Kultivierung der verwendeten Zelllinien, zum Klonieren, Selektionieren bzw. zur Expansion der klonierten Zellen Standardverfahren, wie z.B. von Freshney, R. I. in "Culture of Animal Cells", Alan R. Liss, Inc., New York (1983) beschrieben, verwendet.

35

45

50

Literatur

[0067]

- 1. G.E. Nedwin, S.L. Naylor, A.Y. Sakaguchi, D. Smith, J. Jarrett-Nedwin, D. Pennica, D.V. Goeddel and P.W. Gray: 40 Nucl. Acids Res. 13, 6361, 1985
 - 2. B. Beutler and A. Cerami: New England J. Med. 316, 379, 1987
 - 3. L.J. Old: Science 230, 630, 1985
 - 4. G. Trinchieri, M. Kobayashi, M. Rosen, R. Loudon, M. Murphy and B. Perussia: J. exp. Med. 164, 1206, 1986
 - 5. J. Vilcek, V.J. Palombella, D. Henriksen-de Stefano, C. Swenson, R. Feinman, M. Hirai and M. Tsujimoto: J.
 - 6. B.J. Sugarman, B.B. Aggarwal, P.E. Hass, I.S. Figari, M.A. Palladino and H.M. Shepard: Science 230, 943, 1985
 - 7. J.R. Gamble, J.M. Harlan, S.J. Klebanoff and M.A. Vadas: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82, 8667, 1985
 - 8. N. Sato, T. Goto, K. Haranaka, N. Satomi, H. Nariuchi, Y. Mano and Y. Sawasaki: J. Natl. Cancer Inst. 76, 1113,
 - 9. A.H. Stolpen, E.C. Guinan, W. Fiers and J.S. Pober: Am. J. Pathol. 123, 16, 1986
 - 10. J.S. Pober, L.A. Lapierre, A.H. Stolpen, T.A. Brock, T.A. Springer, W. Fiers, M.P. Bevilacqua, D.L. Mendrick and M.A Gimbrone: J. Immunol. 138, 3319, 1987
 - 11. M. Kawakami, P. Pekala, M. Lane and A. Cerami: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 79, 912, 1982
- 12. T. Collins, L.A. Lapierre, W. Fiers, J.L. Strominger and J.S Pober: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 83, 446, 1986 55 13. G.H.W. Wong and D.V. Goeddel: Nature 323, 819, 1986
 - 14. J.W. Lowenthal, D.W.Ballard, E. Böhnlein and W.C. Greene: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86, 2331, 1989
 - 15. M.J. Lenardo, C.M. Fan, T. Maniatis and D. Baltimore: Cell 57, 287, 1989

- 16. A.E. Goldfeld and T. Maniatis: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86, 1490, 1989
- 17. A. Waage, A. Halsteuren and T. Espevik: Lancet, Febr. 14, 1987, 355,
- 18. C.O. Jacob and H.O. McDevitt: Nature 331, 356, 1988

5

10

15

20

35

40

50

- 19. G.E. Grau, L.F. Fajardo, P. Piguet, B. Allet, P. Lambert and P. Vassalli: Science 237, 1210, 1987
- 20. B. Beutler, I.W. Milsark and A.C. Cerami: Science 229, 869, 1985
 - 21. B.B. Aggarwal, T.E. Eessalu and P.E. Hass: Nature 318. 665, 1985
 - 22. M. Tsujimoto, Y.K. Yip and J. Vilcek: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82, 7626, 1985
 - 23. C. Baglioni, S. McCandless, J. Tavernier and W. Fiers: J. Biol. Chem. 260, 13395, 1985
 - 24. P. Hohmann, R. Remy, M. Brockhaus and A.P.G.M. van Loon: J. Biol. Chem., im Druck
- 25. F.C. Kull, S. Jacobs and P. Cuatrecasas: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82, 5756, 1985
 - 26. A.A. Creasy, R. Yamamoto and Ch.R. Vitt: Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84, 3293, 1987
 - 27. G.B. Stauber, R.A. Aiyer and B.B. Aggarwal: J. Biol. Chem. 263, 19098, 1988
 - 28. K. Hirano, K. Yamamoto, Y. Kobayashi and T. Osawa: J. Biochem. 105, 120, 1989
 - 29. Y. Niitsu, N. Watanabe, H. Sone, H. Neda, N. Yamauchi, M. Maeda and I. Urushizaki: J. Biol. Resp. Modifiers
 - 30. I. Olsson, A. Grubb, U. Gullberg, M. Lantz, E. Nilsson, C. Peetre and H. Thysell: Abstract, 2nd Intern. Conference on Tumor Necrosis Factor and Related Cytokines, Napa, California, 15.-20. Januar 1989
 - 31. H.R. Lötscher and M. Brockhaus: Abstract, 2nd Intern. Conference on Tumor Necrosis Factor and Related Cytokines, Napa, California, 15.-20. Januar 1989
- 32. M. Brockhaus, H. Lötscher, H.-P. Hohmann und W. Hunziker: Abstract, 2nd Intern. Conference on Tumor Necrosis Factor and Related Cytokines, Napa, California, 15.-20. Januar 1989
 - 33. C.R. Cantor and P.R. Schimmel, in Biophysical Chemistry, W.H. Freeman, ed., San Francisco, 1980, p. 850
 - 34. M.W. Hunkapiller, E. Lujan, F. Ostrander, L.E. Hood: Methods Enzymol. 91, 227, 1983
 - 35. U.K. Lämmli: Nature 227, 680, 1970
- 36. T.St. John, W.M. Gallatin, M. Siegelman. H.T. Smith, V.A. Fried and I.L. Weissman: Science 231, 845, 1986 37. M. Siegelman, M.W. Bond, W.M. Gallatin, T.St. John, H.T. Smith, V.A. Fried and I.L. Weissman: Science 231, 25
 - 38. H. Towbin, T. Staehelin and J. Gordon: Proc. Natl. Acad.Sci. USA 76, 4350, 1979
 - 39. Dinarello, Ch.A., in Lymphokines, Vol. 14, E. Pick, ed., p. 1, Academic Press, London, 1987
- 40. D.J. Merchant, R.H. Kahn and W.H. Murphy: Handbook of Cell and Organ Culture, Burgess Publ. Co., Min-30
 - 41. G.E. Grau, T.E. Taylor, M.E. Molyneux, J.J. Wirlma, P. Vassalli, M. Hommel and P. Lambert: New Engl. J. Med.
 - 42. J. Sambrook, E.F. Fritsch and T. Maniatis: Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2nd ed., Cold spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989
 - 43. F.M. Ausubel, R. Brent, R.E. Kingston, D.D. Moore, J.A. Smith, J.G. Seidman and K. Struhl: Current Protocols in Molecular Biology 1987-1988, S. Wiley and Sons, New York, 1987
 - 44. E. Harlow and D. Lane: Antibodies, A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Publications, New York, 1988
 - 45. S.Fazekas de St. Groth and D. Scheidegger: J. Immunol. Methods 35, 1, 1980
 - 46. D. Pennica and D.V. Goeddel, in Lymphokines, Vol. 13, D.R. Webb and D.V. Goeddel, eds. p. 163, Academic
 - 47. J. Tavernier, L. Franzen, A. Marmenout, J. van der Heyden, R. Muller, M. Ruysschaert, A. van Vliet, R. Banden and W. Fiers, in Lymphokines, Vol. 13, D.R. Webb and D.V. Goeddel, eds., p. 181, Academic Press, London
- 48. P.J. Fraker and J.C. Speck: Biochem. Biophys. Res. Commun. 80, 849, 1987 45
 - 49. D.H. Erlich, D.H. Gelfand, R.K. Saiki: Nature 331, 61, 1988
 - 50. Bosserhoff, J. Wallach and R.W. Frank: J. Chromatogr. 473, 71, 1989
 - 51. R. Lathe: J. Mol. Biol. 183, 1, 1985
 - 52. Luckow and Summers, "A Manual of Methods for Baculovirus Vectors and Insect Cell Culture Procedures",
 - Texas Agricultural Experimental Station, Texas A & M University, Bulletin Nr. 1555, 2nd edition, 1988

Patentansprüche

1. DNA-Sequenzen, die eine Kombination aus zwei Teil-DNA-Sequenzen umfassen, wobei die eine Teilsequenz für lösliche, TNF bindende Fragmente eines nichtlöslichen Proteins kodien und auswählbar ist aus DNA-Sequenzen, 55 die für lösliche Fragmente eines TNF bindendens Proteins mit einem scheinbaren Molekulargewicht von 75KD/ 65KD Kodieren und wobei das Protein von etwa 75/65KD ein Solches ist, das von einer DNA Sequenz kodiert

wird, die die in Figur 4 dargestellte partielle cDNA enthält und wobei das Protein die N-terminale Sequenz Leu-Pro-Ala-Gln-Val-Ala-Phe-X-Pro-Tyr-Ala-Pro-Glu-Pro-Gly-Ser-Thr-Cys, wobei X für einen Aminosäurerest steht, der nicht bestimmt werden konnte, aufweist, und die andere Teil-Sequenz, für alle Domänen ausser der ersten Domäne der konstanten Region der schweren Kette von humanen Immunglobulinen der Klasse IgG kodiert.

5

- 2. DNA-Sequenzen gemäss Anspruch 1, wobei besagte humane Immunglobuline solche vom Typ Ig1 bzw. Ig3 sind.
- 3. Von DNA-Sequenzen gemäss einem der Ansprüche 1 oder 2 kodierte rekombinante Proteine.

 Vektoren, die DNA-Sequenzen gemäss einem der Ansprüche 1 oder 2 enthalten und zur Expression der von diesen DNA-Sequenzen kodierten Proteine in prokaryotischen- wie eukaryotischen Wirtssystemen geeignet sind.

Prokaryotische- wie eukaryotische Wirtssysteme, die mit einem Vektor gemäss Anspruch 4 transformiert worden sind.

15

20

Wirtssysteme gemäss Anspruch 5, wobei diese Säuger- oder Insektenzellen sind.

7. Ein Verfahren zur Herstellung einer Verbindung gemäss Anspruch 3, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man ein wie in Anspruch 5 oder 6 beanspruchtes transformiertes Wirtssystem in einem geeigneten Medium kultiviert und aus dem Wirtssystem selbst oder dem Medium diese Verbindung isoliert.

8. Proteine, herstellbar nach einem wie in Anspruch 7 beanspruchten Verfahren.

9. Pharmazeutische Präparate, insbesondere zur Behandlung von Krankheiten, bei denen TNF involviert ist, wobei solche Präparate dadurch gekennzeichnet sind, dass sie eine oder mehrere Verbindungen gemäss Anspruch 3 oder 8 oder deren physiologisch verträgliche Salze, gewünschtenfalls in Kombination mit weiteren pharmazeutisch wirksamen Substanzen und/oder nicht-toxischen, inerten, therapeutisch verträglichen Trägermaterialien enthalten.

10. Verwendung einer Verbindung gemäss Anspruch 3 oder 8 zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung zur Behandlung pathologischer Zustände, in denen TNF als Mediator von Immunantwort oder Entzündung beteiligt ist.

 Verwendung einer Verbindung gemäss Anspruch 3 oder 8 als Diagnostikum zum Nachweis von TNF in Serum oder anderen K\u00f6rperfl\u00fcssigkeiten.

12. Verwendung einer Verbindung gemäss Anspruch 3 oder 8 zum Auffinden von TNF-Agonisten wie TNF-Antagonisten.

40

45

35

Claims

1. DNA sequences which comprise a combination of two partial DNA sequences, with one of the partial sequences coding for soluble TNF-binding fragments of an insoluble protein and being selected from DNA sequences coding for soluble fragments of a TNF-binding protein having an apparent molecular weight of 75 kD/65 kD and the protein of about 75/65 kD being one encoded by a DNA sequence containing the partial cDNA shown in figure 4 and the protein including the N-terminal sequence Leu-Pro-Ala-Gln-Val-Ala-Phe-X-Pro-Tyr-Ala-Pro-Glu-Pro-Gly-Ser-Thr-Cys, X denoting an amino acid residue which could not be determined, and the other partial sequence coding for all domains except the first domain of the constant region of the heavy chain of human immunoglobulins of class IgG.

50 class IgG

2. DNA sequences in accordance with claim 1, wherein said human immunoglobulins are those of the Ig1 or Ig3 type.

Recombinant proteins coded by DNA sequences in accordance with either claim 1 or claim 2.

55

4. Vectors which contain DNA sequences in accordance with either claim 1 or claim 2 and which are suitable for expression in prokaryotic and eukaryotic host systems of proteins coded by these DNA sequences.

- 5. Prokaryotic and eukaryotic host systems which have been transformed with a vector in accordance with claim 4.
- 6. Host systems in accordance with claim 5, which are mammalian or insect cells.
- 7. A process for the production of a compound in accordance with claim 3, which is characterized by cultivating a host system transformed as claimed in claim 5 or 6 in a suitable medium and isolating said compound from the host system itself or from the medium.
 - Proteins, producible according to a process as claimed in claim 7.
 - 9. Pharmaceutical preparations, especially for the treatment of illnesses in which TNF is involved, with such preparations being characterized in that they contain one or more compounds in accordance with claim 3 or 8 or their physiologically compatible salts, if desired in combination with additional pharmaceutically active substances and/or non-toxic, inert, therapeutically compatible carrier materials.
 - 10. The use of a compound in accordance with claim 3 or 8 for the production of a pharmaceutical preparation for the treatment of pathological conditions in which TNF is involved as a mediator of immune response or inflammation.
- 11. The use of a compound in accordance with claim 3 or 8 as a diagnostic for the identification of TNF in serum or other body fluids.
 - 12. The use of a compound in accordance with claim 3 or 8 for the detection of TNF agonists and TNF antagonists.

25 Revendications

10

15

30

35

45

55

- 1. Séquences d'ADN qui comportent une combinaison de deux séquences partielles d'ADN, l'une des séquences partielles codant pour des fragments solubles se liant au TNF d'une protéine non soluble, et pouvant être choisie parmi des séquences d'ADN, qui codent pour des fragments solubles d'une protéine se liant au TNF ayant un poids moléculaire apparent de 75kD/65kD, la protéine de 75/65kD environ étant telle qu'elle est codée par une séquence d'ADN contenant le cADN partiel présenté dans la figure 4 et la protéine présentant la séquence N-terminale Leu-Pro-Ala-Gln-Val-Ala-Phe-X-Pro-Tyr-Ala-Pro-Glu-Pro-Gly-Ser-Thr-Cys, X représentant un radical d'acide aminé qui n'a pas pu être détérminé, et l'autre séquence partielle code pour tous les domaines à l'exception des premiers domaines de la région constante de la chaîne lourde des immunoglobulines humaines de la classe des IgG.
- Séquences d'ADN selon la revendication 1, dans lesquelles lesdites immunoglobulines humaines sont celles des types Ig1 ou Ig3.
- 3. Protéines recombinantes, codées par les séquences d'ADN selon l'une des revendications 1 ou 2.
 - 4. Vecteurs qui contiennent les séquences d'ADN selon l'une des revendications 1 ou 2, et qui conviennent à l'expression des protéines codées par ces séquences d'ADN dans des systèmes hôtes tant procaryotes qu'eucaryotes.
 - 5. Systèmes hôtes procaryotes ou eucaryotes, qui ont été transformés avec un vecteur selon la revendication 4.
 - 6. Systèmes hôtes selon la revendication 5, qui sont des cellules mammifères ou d'insectes.
- 7. Procédé de préparation d'un composé selon la revendication 3, caractérisé en ce qu'on cultive dans un milieu approprié un système hôte transformé tel que revendiqué dans les revendications 5 ou 6, et on isole ce composé du système hôte proprement dit, ou du milieu.
 - 8. Protéines pouvant être préparées par un procédé tel que revendiqué dans la revendication 7.

 Préparations pharmaceutiques, en particulier pour le traitement de maladies dans lesquelles est impliqué le TNF, ces préparations étant caractérisées en ce qu elles contiennent un ou plusieurs composés selon la revendication 3 ou 8 ou leurs sels acceptables d'un point de vue physiologique, éventuellement en combinaison avec d'autres

principes actifs pharmaceutiques et/ou des matériaux excipients non-toxiques, inertes, compatibles d'un point de vue thérapeutique.

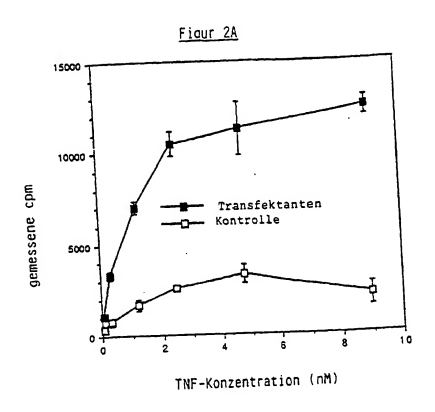
- 10. Utilisation d'un composé selon la revendication 3 ou 8 pour préparer une composition pharmaceutique destinée
 au traitement d'états pathologiques dans lesquels le TNF participe en tant que médiateur de la réponse immunitaire ou de l'inflammation.
 - 11. Utilisation d'un composé selon la revendication 3 ou 8 en tant que diagnostic pour détecter le TNF dans le sérum ou d'autres fluides corporels.
 - 12. Utilisation d'un composé selon la revendication 3 ou 8 pour détecter tant des agonistes du TNF que des antagonistes du TNF.

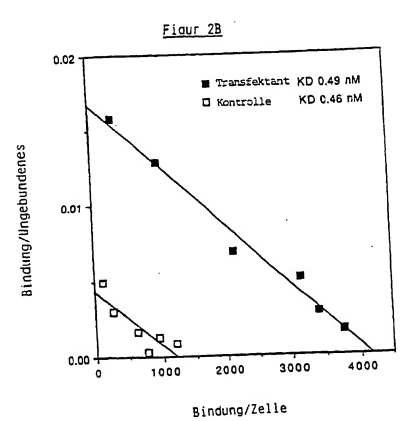
Figur 1

	GAATTCGGGGGGGTTCAAGATCACTGGGACCAGGCCGTGATCTCTATGCCCGAGTCTCAA
-185	CAATTCGGGGGGGTTCAAGATCACTGGGACCAGGCGTGACAGACCGAGTCCCGGGAAGCC CCCTCAACTGTCACCCCAAGGCACTTGGGACGTCCTGGACAGACCGAGTCACGGCCATAGCTG
-125	CCCTCAACTGTCACCCCAAGGCACTTCGGGACGTCTCAGACGCCATAGCTG
	CCCTCAACTGTCACCCCAAGGCACTTGGGACGCCCAAATGGGGGGAGTGAGAGGCCATAGCTG CCAGCACTGCCGCTGCCACACTGCCCTGAGCCCAAATGGGGGGAGTGAGAGGCCATAGCTG
-65	CLAGCACIOCOCIO
	-28. MetGlyLeuSerThrValPrcAspLeuLeuLeuProLeuValLeuLeuGluLeu MetGlyLeuSerThrValPrcAspLeuLeuCeuCCTGCTGCTGCTCCTGGAGCTG
-30	MetGlyLeuSerThrValPrcAspLedLeurIonedVATCTCCTGGAGCTG TCTGGCATGGGCCTCTCCACCGTGCCTGACCTGCTGCTGCCGCTGGTGCTCCTGGAGCTG
	TETECE TECES TOTAL CALCETECTE TECTECTE CONTROLLED TO
-5	+1
	LeuValGlyIleTyrProSerGlyValIleGlyLeuValProHisLeuGlyAspArgGlu
-10	LevyalGivTleTvrProSerGlyValiteGryLeuvalFrontsContactCacGCac
-10	DEUTITION TO THE TROOP OF THE T
55	LeuValGlyIleTyIProSerGlyValIleGlyLeUValFlontishcocyTeGGGACAGGGAG TTGGTGGGAATATACCCCTCAGGGGTTATTGGACTGGTCCCTCACCTAGGGGACAGGGAG
	LysArgAspSerValCysProGlnGlyLysTyrIleHisProGlnAsnAsnSerIleCys
	Tuel men conserval CusproGlnGlvLysTyrIIeHISPIOGIMENTA TO TO TOTAL
10	LYSAIGASPSETCECCCACCCACCCACCCTCAAATAATTCGAILIGC
115	LysArgAspSerValCysProGlnGIvLysTyTTTen2sroomAAATAATTCGATTTGC AAGAGAGATAGTGTGTCCCCCAAGGAAAATATATCCACCCTCAAAATAATTCGATTTGC
	CysThrLysCysHisLysGlyThrTyrLeuTyrAsnAspCysProGlyProGlyGlnAsp
	The Locardial vsGlvThrTvrLeuTvrAsnAspCysProGlyPr
30	CYSTRILIACIONALISE CONTROLLA TOUR CON
175	CysThrLysCysHisLysGlyThrTyrLeUTyrAsinAspcystroorytoo TGTACCAAGTGCCACAAAGGAACCTACTTGTACAATGACTGTCCAGGCCCGGGGCAGGAT
	i a basi at an handli c
	ThrAspCysArgGluCysGluSerGlySerPheThrAlaSerGluAsnHisLeuArgHis
50	ThrAspCysAfgGluCysGluberscratchCcgcttCAGAAAACCACCTCAGACAC
235	
40.	The state of the s
	CysLeuSerCysSerLysCysArgLysGluMerGlyGlnValGluIleSerSerCysThr
7	CysLeuSerCysSerLysCysArgLysG1MetG1yG11V81G12 TGCCTCAGCTGCTCC+AATGCCGAAAGGAAATGGGTCAGGTGGAGATCTCTTCTTGCACA
29	TOCOMORGOTGOTCOLARTGOCGARAGGARATGGGTCAGGTGAGGT
23	1,00014.1001
	0 ValAspArgAspThrValCysGlyCysArgLysAsnGlnTyrArgHisTyrTrpSerGlu
9	0 ValAspArgAspTnrvalCysGross College College College Calter Calte
35	
. 55	***
	0 AsnLeuPheGlnCysPheAsnCysSerLeuCysLeuAsnGlyThrValHisLeuSerCys
11	O AshLeuPheGlnCysPheAshCysSelledTeachart.catacatacatacatacatacatacatacatacataca
41	5 AACCITICOLOGICA
	GlnGluLysGlnAsnThrValCysThrCysHisAlaGlyPhePheLeuArgGluAsnGlu
13	GINGLULYSGINASHTHIVAICYSTHICYSHILOSSIGACTATCTTLICAGAAAACGAG
4	2 Aggaranacia in a constant
	O CysValSerCysSerAsnCysLysLysSerLeuGluCysThrLysLeuCysLeuProGln
3.5	CysValSerCysSerAshCysLysLysSerEctStateCalGAlGTTGTGCCTACCCCAG
	CysValSerCysSerAsnCysLysSerLedGldCysIniDy32000; TGTGTCTCCTGTAGTAACTGTAAGAAAAGCCTGGAGTGCACGAAGTTGTGCCTACCCCAG
٦.	55 Ididiciootamee
	70 IleGluAsnValLysGlyThrGluAspSerGlyThrThr <u>ValLeuLeuProLeuValTle</u>
1	70 IleGluAsnValLysGlyThrGluAspSelGlyThrThrSpan 95 ATTGAGAATGTTAAGGGCACTGAGGACTCAGGCACCACAGTGCTGTTGCCCCTGGTCATT
	A THE SALE TO THE ARGOCACTGAGGACTCAGGCACCACAGIGCIGIIGCCCCAGGCACAGIGCIGIIGCCCCAGGCACAGAGAGACTCAGGCACCAGAGAGACAGAGAGACAGAGAGACAGAGAGACAG
ت	95 ATTGAGAATGTTAAGGGCACTGAGGACTGAGGGCTG
	90 PhoPhoGlyLouCystanLouSorTonLouPhoTloGlyLouMetTyrArgTyrGlnArg
1	90 PhePheGiyleuCysiautauSarramananananananananananananananananana
Ċ	55 TTCTTTGGTCTTTGCC1111A1CCC1CC1C111A1CCC1CC1C1
	10 TrpLysSerLysLeuTyrSerIleValCysGlyLysSerThrProGluLysGluGlyGlu
	10 TrpLysSerLysLeuTyrSerIleValCysGlyLysSerInfridGidlyAAAAGAGGGGGAG 15 TGGAAGTCCAAGCTCTACTCCATTGTTTGTGGGAAATCGACACCTCALAAAGAGGGGGAG
	TOTAL OTTO A ROTTO TACTOCATTGTTGTGGGAAATCGACACCTCARAAAGAGGGGGA
	15 TGGAAGTCCAAGCTCTACICCATIGITIGIOGGE
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	230 LeuGluGlyThrThrThrLysProLeuAlaProAsnProSerPheSerProThrProGly
	775 CITGAAGGAACTACTACTAAGCCCCIGGCCCG
	250 PheThrProThrLeuGlyPheSerProValProSerSerThrPheThrSerSerSerThr
	250 PheThrProThrLeuGlyPheSerProValProSerSerInrMeHIDELOGICACCTCACCTCACCTCACCTCACCTCACCTCACCTCAC
	835 TTCACCCCCACCCTGGGCTTCAGTCCCGTGCCGTGCT
	270 TyrThrProGlyAspCysProAsnPheAlaAlaProArgArgGluValAlaProProTyr
	270 TyrThrProGlyAspCysProAsnPheAlaAlaProArgArgGIUValAlaCaCCCTAT
	270 TyrThrProGlyAspCysProAsnPheAlaAlaPloAlgargGIGGCACCACCCTAT 895 TATACCCCCGGTGACTGTCCCAACTTTGCGGCTCCCCGCAGAGAGGGTGGCACCACCCTAT
	895 TATACCCCCGGTGACTGTCCCAACTTTGCGGCTCCCCGGGGGGGG
	290 GlnGlyAlaAspProIleLeuAlaThrAlaLeuAlaSerAspProIleProAsnProLeu
	290 GlnGlyAlaAspProIleLeuAlaThrAlaLeuAlaSerAspProIlePtoRant2000
	955 CAGGGGGCTGACCCCATCCTTGCGACAGCCCTCGCCTCG

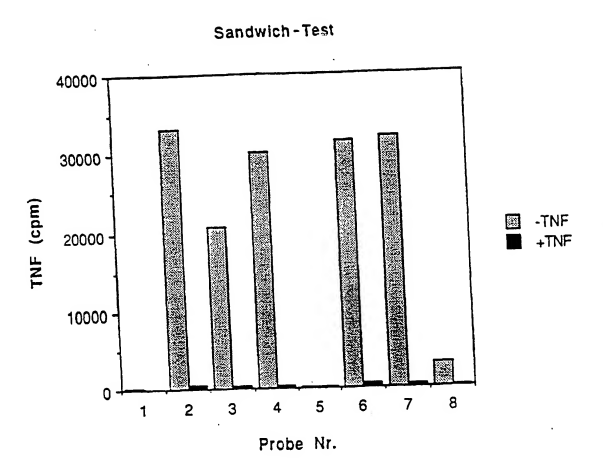
Figur 1 (Forts.)

	2002 1 mmbm
310	GlnLysTrpGluAspSerAlaHisLysProGlnSerLeuAspThrAspAspProAlaThr CAGAAGTGGGAGGACAGCGCCCACAAGCCACAGAGCCTAGACACTGATGACCCCGCGACG
1015	•
330 1075	LeuTyrAlaValValGluAsnValProProLeuArgTrpLysGluPheValArgArgLeu CTGTACGCCGTGGTGGAGAACGTGCCCCCGTTGCGCTGGAAGGAA
350 1135	GlyLeuSerAspHisGluIleAspArgLeuGluLeuGlnAsnGlyArgCysLeuArgGlu GGGCTGAGCGACCACGAGATCGATCGGCTGGAGCTGCAGAACGGGCGCTGCCTGC
370	AlaGlnTyrSerMetLeuAlaThrTrpArgArgArgThrProArgArgGluAlaThrLeu
1195	AlaGlnTyrSerMetLeUAlaTHTTPATGATGATGTTMCCGCGCGCGCGCGCGCGCCACGCTGGCGCGCGCGCGCGCG
1133	
390	GluLeuLeuGlyArgValLeuArgAspMetAspLeuLeuGlyCysLeuGluAspIleGlu
. 1255	GluLeuLeuGlyArgVaiLeuArgAspheCAspheCAGCTGCTGGGCTGCCTGGAGGACATCGAG GAGCTGCTGGGACGCGTGCTCCGCGACATGGACCTGCTGGGGCTGCCTGGAGGACATCGAG
. 1223	
410	GluAlaLeuCysGlyProAlaAlaLeuProProAlaProSerLeuLeuArg
1315	
1375	
1435	
1495	
1555	
1615	
1675	·
1735	
1795	
1855	
1915	
131-	





Figur 3



Figur 4

		,	•
1	TCC	rAspSerValCysAspSerCysGluAspSerThrTyrThrGlnLeuTrpAsr GGACTCCGTGTGTGACTCCTGTGAGGACAGCACATACACCCCAGCTCTGGAAC	•
21 61	CCI	roGluCyaLeuSerCyaGlySerArgCyaSerSerAapGlnUalGluThrGli CCGAGTGCTTGAGCTGTGGCTCCCGCTGTAGCTCTGACCAGGTGGAAACTCA	•
41 121	AC	hrArgGluGlnAsnArglleCysThrCysArgProGlyTrpTyrCysAlaLe CTCGGGAACAGAACCGCATCTGCACCTGCAGGCCCGGCTGGTACTGCGCGCT	•
61 181	CF	iInGIuGIyCysArgLeuCysAIqProLeuProLysCysArgProGIyPheGI AGGAGGGTGCCGGCTGTGCGGCGCTGCCGAAGTGCCGCCCGGGCTTCGC	•
81 241	A A	ArgProGlyThrGluThrSerAspValValCysLysProCysAlaProGlyT AGACCRGGRACTGRARCATCAGACGTGGTGTGCRAGCCCTGTGCCCCGGGGA	nr?heSer CGTTCTCC
101 301	A	AsnThrThrSerSerThrAsp!!eCysArgProHisGIn!!eCysAsnUa!U ARCACGACTTCATCCACGGATATTTGCAGGCCCCACCAGATCTGTAACGTGG	•
121 36	1 (ProGigRanRiaSerArgRapRiaUalCyaThrSerThrSerProThrArgSCTGGGAATGCAAGGCAGGGATGCAGTCTGCACGTCCACGTCCCCCGGG	•
14	1	ProGlyAlaValHisLeuProGlnProValSerThrArgSerGlnHisThr	•
16 48	i1 31	ProGluProSerThrAlaProSerThrSerPheLeuLeuProMetGlyProcengeAcccaGCACCTCCTACCTGCTCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCCAATGGGCCCCCCAATGGGCCCCCCCAATGGGCCCCCCCAATGGGCCCCCCCAATGGGCCCCCCCAATGGCACCCCCCAATGGCACCCCCCAATGGCACCCCCCAATGGCACCCCCCAATGCCAATGGGCCCCCCCC	•
•	51 41	AlaGluGlySerThrGlyAspPheAlaLeuProValGlyLeulleValGly GCTGAAGGGAGCACTGGCGACTTCGCTCTTCCAGTTGGACTGATTGTGGG	JUalThrAla IGTGACAGCC
	01 01	LeuGlyLeuLeullelleGlyValValAanCysVallleHetThrGlnVa	lLysLysLys Graragaag
	21		eAlaArgGly TODDOOOOOO
	2 41 721		rSerSerSer CAGCAGCTCC
	261 781	LeuGluSerSerAlaSerAlaLeuAspArgArgAlaProThrArgAsnG	InProGinAla

Figur 4 (Fortsetzung)

	·
841	roGlyValGluAlaSerGlyAlaGlyGluAlaArgAlaSerThrGlySerSerAlaAsp CRGGCGTGGAGGCCAGTGGGGCCGGGGGGGCCCGGGCCACCGGGAGCTCAGCAGAT
901	SerSerProGlyGlyHisGlyThrGlnUalAsnUalThrCyslleUalAsnUalCysSer TCTTCCCCTGGTGGCCATGGGRCCCAGGTCAATGTCACCTGCATCGTGAACGTCTGTAGC
321 961	SerSerAspHisSerSerGinCysSerSerGinAlaSerSerThrMetGlyAspThrAsp AGCTCTGACCACAGCTCACAGTGCTCCTCCCAAGCCAGCTCCACAATGGGAGACACAGAT
341 1021	SerSerProSerGluSerProLysRspGluGlnUalProPheSerLysGluGluCysRla TCCRGCCCCTCGGRGTCCCCGRRGGRCGRGCRGGTCCCCTTCTCCRRGGRGGRRTGTGCC
361 1081	PhenrgSerGinLeuGiuThrProGiuThrLeuLeuGiySerThrGiuGiuLyaProLeu TTTCGGTERCRGCTGGAGACGCCAGAGACCCTGCTGGGGAGCACCGAAGAGAAGCCCCCTG
381 1141 1201 1261 1321 1381 1441 1501 1621 168 174 180 186 192 198 204 216	ProLeuGlyUalProAspAlaGlyMetLysProSer CCCTTGGAGTGCCTGATGCTGGGATGARGCCCAGTTAACCAGGCCGGTGTGGGCTGTGT CGTAGCCAAGGTGGCTGAGGCCTGGGATGARGCCCAGTTAACCAGGCCGGTGTGGGCTGTGT CGTAGCCAAGGTGGCTGAGGCCCTGGCAGGATGACCCTGCGAAGGGCCCTGGTCCTTCCAG GGCCCCCACCACTAGGACTCTGAGGCTCTTTCTGGGCCAAGTTCCTCTAGTGCCCTCCAC AGCCGCAGCCTCCCTCTGACCTGCAGGCCAAGAGGCAGGGCAGGCA